(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2003 年5 月8 日 (08.05.2003)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 03/037864 A1

(51) 国際特許分類⁷: C07D 209/42, 401/12, 401/14, 403/12, 405/12, 409/12, 413/12, 417/12, 487/04, 495/04, 409/04, 409/14, A61K 31/404, 31/407, 31/41, 31/4178, 31/4188, 31/4196, 31/4155, 31/427, 31/439, 31/497, 31/517, 31/536, 31/537, 31/5513, 31/553, 45/00, 45/06, A61P 3/10, 43/00

(21) 国際出願番号: PCT/JP02/11234

(22) 国際出願日: 2002年10月29日(29.10.2002)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ: 特願 2001-331501

2001年10月29日(29.10.2001) JP

- (71) 出願人 *(*米国を除く全ての指定国について*)*: 日本たばこ産業株式会社 (JAPAN TOBACCO INC.) [JP/JP]; 〒105-8422 東京都港区 虎ノ門二丁目 2番 1号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 中村 健 (NAKA-MURA,Takeshi) [JP/JP]; 〒569-1125 大阪府 高槻市 紫町 1番 1号 日本たばこ産業株式会社 医薬総合研究所内 Osaka (JP). 高木 正樹 (TAKAGI,Masaki) [JP/JP]; 〒569-1125 大阪府 高槻市 紫町 1番 1号 日本たばこ産業株式会社 医薬総合研究所内 Osaka (JP). 上田 順

久 (UEDA,Nobuhisa) [JP/JP]; 〒569-1125 大阪府 高槻市 紫町 1番 1号 日本たばこ産業株式会社 医薬総合研究所内 Osaka (JP).

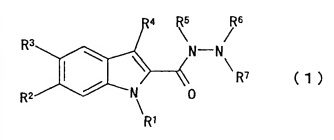
- (74) 代理人: 高島 (TAKASHIMA,Hajime); 〒541-0044 大阪府 大阪市 中央区伏見町四丁目 2番 1 4号 藤村 大和生命ビル Osaka (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ 特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

- 国際調査報告書
- 補正書・説明書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

- (54) Title: INDOLE COMPOUND AND MEDICINAL USE THEREOF
- (54) 発明の名称: インドール化合物及びその医薬用途



(57) Abstract: An indole compound represented by the general formula (1): (1) (wherein the symbols are the same as defined in the description) and a pharmaceutically acceptable salt or prodrug thereof. These are useful as a diabetes remedy having HLGP_a inhibitory activity.

(57) 要約:

一般式(1)

$$R^{3}$$
 R^{2}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{6}
 R^{7}
 R^{7}
 R^{1}

(式中、各記号は明細書に記載した通りである)で示されるインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグは、HLGPa阻害活性を有する糖尿病治療薬として有用である。

明細書

インドール化合物及びその医薬用途

技術分野

本発明は、HLGPa (Human Liver Glycogen Phosphory lase a) 阻害活性を有する新規なインドール化合物及びその医薬用途に関する。 更には、インドール化合物、その医薬上許容し得る塩又は水和物を含有してなる糖尿病治療薬に関する。

5

10

15

背景技術

糖尿病は、インスリン作用の不足によって、糖、脂質、アミノ酸代謝異常からもたらされる慢性的な疾患である。無治療の状態で持続すると高血糖や尿糖を示す。糖尿病は、インスリン依存型とインスリン非依存型に分けられ、糖尿病患者の約90%はインスリン非依存型の糖尿病である。

インスリン依存型糖尿病は、インスリン分泌能が消失しているため、ケトン血症、アシドーシスに傾きやすく、放置すれば糖尿病性昏睡に陥る。食餌や経口血糖降下剤では 治療効果はなく、インスリンによってのみ治療可能である。

一方、インスリン非依存型糖尿病(NIDDM)は、インスリン作用が正常よりも低下しているものの、ケトン血症、アシドーシス傾向は乏しく、治療上、必ずしもインスリンを必要としない。

現在、高血糖を是正する目的で使用されている血糖降下薬としては、インスリン製剤、
20 スルホニルウレア剤(例、グリベンクラミド、トルブタミド)、ビグアナイド系薬物(例、
メトホルミン)、インスリン抵抗性改善薬(例、トログリタゾン)、αーグルコシダーゼ
阻害薬(例、アカルボース)が用いられている。

インスリン製剤は、インスリン依存型糖尿病に用いる薬剤であり、確実に血糖を低下 させるが、注射により投与しなければならないうえに低血糖になるおそれもある。

25 スルホニルウレア剤は、膵β細胞を刺激し、内因性インスリン分泌を促進するが、インスリン分泌のタイミング及び分泌量は、血糖値とは関係なく、薬物の投与タイミング、投与量によって決まる。このため副作用として、しばしば薬剤の作用持続に起因する低血糖を呈する。また、食欲不振等の消化器症状が現れる。重症ケトーシス又は肝若しくは腎機能障害のある患者には禁忌である。

30 ビグアナイド系薬物は、膵β細胞刺激はなく、単独投与によっては健常人及び糖尿病

患者のいずれも低血糖を生じない。作用機序として嫌気的解糖作用による糖利用の増大、糖新生の抑制、糖の腸管吸収抑制などが考えられる。副作用として比較的重篤な乳酸性アシドーシスを起こしやすい。

インスリン抵抗性改善剤としてチアゾリジン誘導体が挙げられるが、当該チアゾリジン誘導体はインスリン分泌促進作用を及ぼさず、インスリン作用の増強を有し、インスリン受容体キナーゼ活性化、抹消組織の糖取り込み促進作用、肝糖産生亢進状態の改善等がみられるが、副作用として消化器症状及び浮腫等が起こり、また、赤血球数、ヘマトクリット、ヘモグロビンの低下とLDHの上昇が起こる事が知られている。

5

10

20

 α ーグルコシダーゼ阻害薬は、消化管における糖質の消化・吸収を遅延させ食後の血糖上昇を抑制するが、膨満感、腹鳴、下痢等の副作用が問題となっている(JOSLIN'S DIABETES MELLITUS 13Th Ediition 521 <math>-522)。

このように、これらの薬剤は、何らかの副作用が発生することや無効患者がいること から使用が制限されており、新しい作用メカニズムの血糖降下薬が望まれていた。

15 近年、NIDDM患者は、健常者に比べ、絶食時に肝臓からの糖放出量が増加していることが報告された。この肝臓からの糖放出が、NIDDMに対する薬剤治療のターゲットとしての可能性が有ることを示唆している。

肝臓からの糖放出における糖供給源は、糖新生およびグリコーゲン分解により生じるグルコースである。糖尿病患者では、このグリコーゲン分解が肝臓からの糖放出に大きく関与しており、空腹時のグリコーゲン分解速度が健常者に比べ75%増加していることが報告された。また、NIDDM患者では、糖負荷後、一過性に肝臓からの糖放出が増加し、この増加にグリコーゲン分解が関与していることが示唆されている。さらに、糖源病IV型(肝グリコーゲンホスホリラーゼ欠損症)では、空腹時に低血糖を引き起こすことも知られている。

25 これらの報告は、グリコーゲン分解が肝臓からの糖放出に重要な役割を演じていることを示唆している。

一方、このグリコーゲン分解は、HLGPaにより触媒され、グリコーゲン(n個のグルコース単位)を過リン酸分解することにより、グルコース1-リン酸(G1-P)とグリコーゲン(n-1個のグルコース単位)を生じさせることが知られている。

30 そこで、このグリコーゲン分解に大きく関与するHLGPa阻害作用を有する新たな

メカニズムの糖尿病治療薬の開発が進められてきた。しかしながら、未だ活性面で満足できるものは見出されていないのが現状である。

ところで、本発明と構造を類似する化合物としては以下の化合物が知られている。

例えば、特開平5-39253号公報には有害動物防除剤として有用な以下の化合物 5 が開示されている。

$$F_3C$$

$$S$$

$$O$$

$$O$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

該公報には本願のようなインドール化合物の開示はなく、また用途も全く異なっている。

また、テトラヘドロン レター (Tetrahedron Letter)、(1972 10 年)、23巻、233頁~233頁には以下のインドール化合物が開示されている。

$$\begin{array}{c|c}
 & H & H \\
 & N - N \\
 & 0 & 0
\end{array}$$

しかし該文献には、本願の如きインドール化合物がHLGPa阻害活性を有すること や該化合物が糖尿病治療薬に有効であるとの開示は全くない。

Yaoxue Xuebao (1984)、19 (10)、737~741には、

15

が開示されている。しかし該文献には、本願の如きインドール化合物がHLGPa阻害活性を有することや該化合物が糖尿病治療薬に有効であるとの開示は全くない。

一方、WO96/39384号(特表平10-511687号公報)には、本願発明 と同様な作用であるグリコーゲンホスホリラーゼ抑制活性を有し、且つインドール構造 20 を有する化合物として、以下の一般式が開示されている。

5

(ここで、 R_{4a} はフェニルアルキル基等、 R_{5a} は水素原子等、 R_{6a} はアルコキシカルボニル基等、 R_{2a} は水素原子、 R_{1a} 、 R_{10a} 、 R_{11a} は互いに独立して水素原子、ハロゲン原子等、 R_{3a} は水素原子等、Aは-N=等である)。更に、具体例として、例えば以下の化合物を開示している。

$$\begin{array}{c|c} CI & & H & \\ & N & \\ & N & \\ & O & O \\ \end{array}$$

しかしながら、我々の発明化合物が、インドール環とヒドラジンを有し、且つそのヒドラジンが更に環と結合するところに特徴があるのに対して、該化合物は、ヒドラジド 骨格を必須としない。

10 現在、HLGPaを阻害することによる糖尿病治療薬の開発が進められているが、活性的に満足できる治療薬は未だ見出されていない。従って、従来の糖尿病治療薬に比較して、より活性が強く、副作用のない、優れたHLGPa阻害薬の開発が強く望まれている。

発明の開示

15 本発明は上記課題に鑑み、有用なHLGPa阻害活性を有する糖尿病治療薬を提供すべく鋭意研究を行った結果、下記一般式(1)で示されるインドール化合物が従来の糖尿病治療薬に比較して、より活性が強い、顕著なHLGPa阻害活性を有することを見出し、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は以下の通りである。

20 1. 一般式(1)

〔式中、

 R^1 は、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又はアシル基であり;

 R^2 は、水素原子又はハロゲン原子であり;

 R^3 は、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、ニトロ基、アミノ基、 5 水酸基、シアノ基、アシル基、アラルキルオキシ基又はチアゾリル基(該チアゾリル基 は、 C_{1-6} アルキル基又はアミノ基で置換されてもよい)であり;

R⁴は、水素原子又はC₁₋₆アルキル基であり:

 R^{5} は、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は C_{2-7} アルコキシカルボニル基であり;

 R^6 は、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又はアラルキル基(該アラルキル基は、ハロゲン原 10 子で置換されてもよい)であり: R⁷は、

 ${CCC}$ 、Xは、=O、=S又は=NHであり;

- Aは、-N (R^8) (ここで、 R^8 は水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は置換基を有して 15 いてもよいアリール基である)、-C (R^9) (R^{10}) - (ここで、 R^9 及び R^{10} は同一又 は異なって、独立して、水素原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} ヒドロ キシアルキル基、C₂₋₇アルコキシカルボニルアミノ基又はアシルアミノ基であるか、 あるいはR⁹及びR¹⁰が隣接する炭素原子と一緒になって、C₃₋₇シクロアルキル基を形
- 成してもよい)、 $-(CH_2)_m-NH-(ここで、mは1~4の整数である)、<math>-CO-$ 、 20 - S-又は単結合であり: Bは、

(ここで、 R^{11} 、 R^{12} 、 R^{13} 、 R^{14} 又は R^{15} は、同一又は異なって、独立して、

5

水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、ニトロ基、水酸基、シアノ基、ハロアルキル基、アラルキル基、置換基を有していてもよいアリール基、アリールオキシ基、テトラゾリル基、トリアゾリル基、 $-(CH_2)_p-CO-R^{19}$ (ここで、 $pは0又は1\sim4$ の整数であり、 R^{19} は置換基を有していてもよいアリール基、水酸基、 C_{1-6} アルコキシ基又は $-N(R^{20})(R^{21})$ (ここで、 R^{20} 及び R^{21} は、同一又は異なって、独立して、水素原子、 C_{1-6} アルキル基、アラルキル基又は C_{3-13} アルコ

キシカルボニルアルキル基であるか、或いはR²⁰及びR²¹が隣接する窒素原子と一緒になって、

$$-N \qquad -R^{22}$$

15

20

25

$$-N$$
 $R^{22'}$
 $R^{22'}$
 R^{22}

(ここで、q' 及び R^{22} ' はそれぞれq及び R^{22} と同義である)を形成してもよい)である)である)、 $-O-CO-R^{27}$ (ここで、 R^{27} は C_{1-6} アルキルアミノ基又は C_{2-1} $_2$ ジアルキルアミノ基である)、又は-N (R^{28}) (R^{29}) (ここで、 R^{28} 及び R^{29} は、同一又は異なって、水素原子、 C_{1-6} アルキル基、置換基を有していてもよいアリール基、アシル基、- (CH_2) $_p$. $-COO-R^{30}$ (ここで、p' は $_p$ と同義であり、 R^{30} は水素原子、置換基を有していてもよいアリール基又は C_{1-6} アルキル基(該 C_{1-6} アルキル基は、水酸基、トリフルオロメチル基、置換基を有していてもよいアリール基、モルホリノ基又はカルボキシル基で置換されてもよい)である)、-CON (R^{31}) (R^{32}) (ここで、 R^{31} 及び R^{32} は、同一又は異なって、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は置換基を有していてもよいアリール基である)、 $-CO-R^{33}$ (ここで、 R^{33} は C_{1-6} アルキル基又は置換基を有していてもよいアリール基である)又は-CO-($-CH_2$)、 $-R^{34}$ (ここで、 $-R^{34}$) (ここで、

 $R^{16b}\sim R^{16n}$ 及び $R^{17b}\sim R^{17n}$ は同一又は異なって、水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-}

 $_6$ アルキル基、アミノ基、水酸基、 C_{1-6} アルコキシ基又は $-CON(R^{31'})(R^{32'})$ (こ こで、 $R^{31'}$ 及び $R^{32'}$ は R^{31} 及び $R^{32'}$ は R^{31} と同義である)であり、

 R^{18} は水素原子又は C_{2-7} アルコキシカルボニル基であり、

5

25

Yは-S-、-O-又は-N(R^{35})-(ここで、 R^{35} は水素原子又は C_{1-6} アルキル基である)であり、

nは0又は $1\sim4$ の整数である)である $\}$ であるか、あるいは R^6 及び R^7 が隣接する窒素原子と一緒になって

{ここで、 R^{36} 及び R^{37} は、同一又は異なって、水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アル キル基、 C_{1-6} アルコキシ基、アミノ基、ニトロ基、水酸基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、 C_{2-7} ハロアルキルカルボニルアミノ基又は $-O-CO-R^{41}$ (ここで、 R^{41} は、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルキルアシノ基又は C_{2-12} ジアルキルアミノ基である)であり;

Zは、 $-CH_2-CH_2-$ 、-C(R^{42})=CH-、-C(R^{42})=N-、-N=N-、 -CO-、-CO-O-、 $-CO-CH_2-O-$ 、 $-CH_2-CO-NH-$ 、-C(R^4 2")(R^{43}) -N(R^{44}) - (ここで、 R^{42} 、 R^{42} 、 R^{42} "及び R^{43} は、同一又は異なって水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は置換基を有していてもよいアリール基であり、 R^{44} は、水素原子、 C_{1-6} アルキル基(当該 C_{1-6} アルキル基はカルボキシル基又は C_{2-7} アルコキシカルボニル基で置換されてもよい)又は C_{2-7} アルコキシカルボニル基でのある)又は-C(U) -N(-C) (ここで、-C) (以は-C) (以

 R^{38} は、水素原子、置換基を有していてもよいアリール基又はヘテロアリール基であり; R^{39} 及び R^{40} は、同一又は異なって、水素原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ 基又は C_{2-7} アルコキシカルボニル基であるか、あるいは R^{39} 及び R^{40} が隣接する炭素

原子と一緒になって、

を形成してもよく;

Wは-CO-、-CS-又は $-CH_2$ -であり;

5 VュはーCOー、一CS-又は-CH₂-であり;

 V_2 は-O-、 $-CH_2-$ 又は-N(R^{45})-(ここで、 R^{45} は、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は置換基を有していてもよいアリール基である)であり;

 V_3 は-CH (R^{46}) -又は-N ($R^{46'}$) - (ここで、 R^{46} および $R^{46'}$ は、それぞれ 水素原子、アラルキル基、ヘテロアリール基又は置換基を有していてもよいアリール基 である) である} を形成してもよい〕で表されるインドール化合物、その医薬上許容し 得る塩又はプロドラッグ (以下、本発明化合物 (1) と略すこともある)。

2. R^6 が、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又はアラルキル基(該アラルキル基は、ハロゲン原子で置換されてもよい)であり; R^7 が、

X

10

15

20

 $\{\text{CLT}, X\vec{n}, =0, =SZ = NH \text{ obs}\}$

Aが、-N($R^{8'}$)-(ここで、 $R^{8'}$ は水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は置換基を有していてもよいフェニル基である)、-C($R^{9'}$)($R^{10'}$)-(ここで、 $R^{9'}$ 及び $R^{10'}$ は同一又は異なって、水素原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} ヒドロキシアルキル基、 C_{2-7} アルコキシカルボニルアミノ基又はアシルアミノ基であるか、あるいは $R^{9'}$ 及び $R^{10'}$ が隣接する炭素原子と一緒になって、 C_{3-7} シクロアルキル基を形成してもよい)、-(CH_2) $_m$ -NH-(ここで、mは1~4の整数である)、-CO-、-S-又は単結合であり;

Βが、

(ここで、 R^{11} 、 R^{12} 、 R^{13} 、 R^{14} 又は R^{15} は、同一又は異なって、

水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、ニトロ基、水酸基、 シアノ基、ハロアルキル基、アラルキル基、置換基を有していてもよいフェニル基、アリールオキシ基、テトラゾリル基、トリアゾリル基、 $-(CH_2)_p-CO-R^{19}$ (こ こで、pは0又は $1\sim4$ の整数であり、 R^{19} は置換基を有していてもよいフェニル基、

水酸基、 C_{1-6} アルコキシ基又は-N(R^{20})(R^{21}) - (ここで、 R^{20} 及び R^{21} は上記 1と同義である)である)、 $-O-(CH_2)$ $_r-R^{23}$ (ここで、r および R^{23} は上記 1と同義である)、 $-O-CO-R^{27}$ (ここで、 R^{27} は上記 1と同義である)、又は-N (R^{28} ')(R^{29} ')(ここで、 R^{28} '及び R^{29} 'は、同一又は異なって、水素原子、 C_{1-6} アルキル基、置換基を有していてもよいフェニル基、アシル基、- (CH_2) $_p$. -CO $O-R^{30}$ '(ここで、p'は上記 1と同義であり、 R^{30} 'は水素原子、置換基を有していてもよいフェニル基又は C_{1-6} アルキル基(該 C_{1-6} アルキル基は、水酸基、トリフルオロメチル基、置換基を有していてもよいフェニル基、モルホリノ基又はカルボキシル基で置換されてもよい)である)、 $-CON(R^{31}$ ")(R^{32} ")(ここで、 R^{31} "及び R^{32} "は、同一又は異なって、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は置換基を有していてもよいフェニル基である)、 $-CO-R^{33}$ (ここで、 R^{33})は C_{1-6} アルキル基又は置換基を有していてもよいフェニル基である)又は $-CO-(CH_2)$ $_r$. $-R^{34}$ (ここで、r 'および R^{34} は上記 1と同義である)であり、

10

15

20

 $R^{16b'}\sim R^{16n'}$ 及び $R^{17b'}\sim R^{17n'}$ は同一又は異なって、水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、アミノ基、水酸基、 C_{1-6} アルコキシ基又は $-CON(R^{31'''})$ ($R^{32'''}$)(ここで、 $R^{31'''}$ 及び $R^{32'''}$ は $R^{31''}$ 及び $R^{32''}$ と同義である)であり、 R^{18} 、Yおよびnは上記 1 と同義である)であるか、あるいは R^{6} 及び R^{7} が隣接する窒素原子と-緒になって

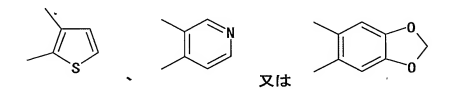
{ここで、 R^{36} 及び R^{37} は上記1と同義であり; Z'は、 $-CH_2-CH_2-$ 、 $-C(R^{42})=CH-$ 、 $-C(R^{42})=N-$ 、-N=N-、-CO-、-CO-0-、-CO-0-、-CO-0-、-CO-1 (R^{42} 2) -CO-1 (R^{42} 3) $-R^{43}$ 3 (R^{44} 4) $-R^{44}$ 4 (ここで、 R^{42} 5、 R^{42} 7、 R^{42} 7 及び R^{43} 8は、同一又は異なって水素原子、 R^{44} 8 によって水素原子、 R^{44} 9 によって水素のようには関連を有していてもよいフェニル基であり、

25 R^{44} は上記 1 と同義である)又は-C (U) -N (R^{44}) - (ここで、Uおよび R^{44})

は上記1と同義である)であり;

 R^{38} は、水素原子又は、ハロゲン原子若しくは C_{1-6} アルキル基で置換されていてもよいフェニル基又はピリジル基であり;

 R^{39} 及び R^{40} はともに水素原子であるか、あるいは R^{39} 及び R^{40} が隣接する炭素 5 原子と一緒になって、



を形成してもよく:

WおよびV,は上記1と同義であり;

 V_2 , は-O-、 $-CH_2-$ 又は-N(R^{45})-(ここで、 R^{45} は、水素原子、 C_{1-6} ア 10 ルキル基、ハロゲン原子で置換されていてもよいフェニル基である)であり;

 V_3 'は $-CH(R^{46})$ -又は $-N(R^{46})$ - (ここで、 R^{46} および R^{46} 'は、それぞれ水素原子、ベンジル基、チエニル基、又はハロゲン原子、ヒドロキシ基若しくは C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよいフェニル基である)である}を形成してもよい〕で表される上記 1 記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグ。

3. R^6 が、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又はアラルキル基(該アラルキル基は、ハロゲン原子で置換されてもよい)であり;

R⁷が、

15

$$A$$
 B

{ここで、Xは上記1と同義であり;

20 Aは、-N ($R^{8"}$) - (ここで、 $R^{8"}$ は水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は置換基を有していてもよいアリール基である)、-C ($R^{9"}$) ($R^{10"}$) - (ここで、 $R^{9"}$ 及び $R^{10"}$ は同一又は異なって、水素原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} ヒドロキシアルキル基又は C_{2-7} アルコキシカルボニルアミノ基であるか、あるいは $R^{9"}$ 及び $R^{10"}$ が隣接する炭素原子と一緒になって、 C_{3-7} シクロアルキル基を形成してもよい)、-CO-又は単結合である。

り;

Bは、

(ここで、 R^{11} "、 R^{12} "、 R^{13} "、 R^{14} " 又は R^{15} "は、同一又は異なって、

5 水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、ニトロ基、水酸基、

シアノ基、ハロアルキル基、アラルキル基、置換基を有していてもよいアリール基、アリールオキシ基、テトラゾリル基、トリアゾリル基、 $-(CH_2)_p-CO-R^{19}$ (ここで、p および R^{19} は上記 1 と同義である)、 $-O-(CH_2)_r-R^{23}$ (ここで、r および R^{23} は上記 1 と同義である)、 $-O-CO-R^{27}$ (ここで、 R^{27} は上記 1 と同義である) 又は $-N(R^{28})$ (R^{29}) (ここで、 R^{28}) 及び R^{29} は、 R^{29}

R¹⁸は上記1と同義であり、

5

10

20

25

Y'' は-S-又は-N (R^{35}) - (ここで、 R^{35} は上記1と同義である) であり、

15 nは上記1と同義である}であるか、あるいは

R⁶及びR⁷が隣接する窒素原子と一緒になって

$$R^{36"}$$
 $N^{36"}$ $N^{39"}$ N^{39} $N^$

{ここで、 R^{36} "及び R^{37} "は、同一又は異なって、水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、アミノ基、水酸基又は $-O-CO-R^{41}$ (ここで、 R^{41} は上記1と同義である)であり;

Z''は、 $-CH_2-CH_2-$ 、-C(R^{42})=CH-、-N=N-、-CO-、-CO-、-CO-、-CO- -O-、-CO- $-CH_2-O-$ 、 $-CH_2-CO-$ -NH-、-C(R^{42} ")(R^{43})- R^{44} ")-(ここで、 R^{42} 、 R^{42} "及び R^{43} は上記1と同義であり、 R^{44} "は、水素原子、 R^{44} "は、 R^{44} "は、 R^{44} "は、 R^{44} "は、 R^{44} "は、 R^{44} "は、 R^{44} "。)-(ここで、 R^{44} "と同義である)の。 R^{44} "は、 R^{44} "と同義である)の。 R^{44} "は、 R^{44} "と同義である)の。 R^{44} と同義である)の。 R^{44} と同義である。 R^{44} と同義である。

R 38"は、水素原子又は置換基を有していてもよいアリール基であり;

 R^{39} "及び R^{40} "は、同一又は異なって、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は C_{2-7} アルコキシカルボニル基であるか、或いは R^{39} "及び R^{40} "が隣接する炭素原子と一緒になって、

を形成してもよく;

5

W'', は-CO-又は-CH₂-であり;

V,およびV2は上記1と同義であり;

 V_3 ''は $-CH(R^{46}$ ") -又は $-N(R^{46}$ "")-(ここで、 R^{46} "及び R^{46} " は、同 -又は異なって、水素原子又は置換基を有していてもよいアリール基である)である}を形成してもよい〕で表される上記1記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る 塩又はプロドラッグ。

- 4. R^1 、 R^2 、 R^4 、 R^5 及び R^6 が水素原子である上記 1 記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグ。
- 15 5. R^3 がハロゲン原子又は C_{1-6} アルキル基である上記 4 記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグ。
 - 6. Xが=Oであり、Aが単結合であり、かつBが

$$R^{11}$$
 R^{12}
 R^{13}
 R^{14}
(a)

である上記4記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグ。

20 7. Xが=NHであり、Aが単結合であり、かつBが

$$R^{11}$$
 R^{12} R^{13} R^{14} R^{15}

である上記4記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグ。

8. R⁶及びR⁷が隣接する窒素原子と一緒になって

$$-N$$

$$R^{36}$$

$$R^{37}$$

10

20

5 を形成する上記1記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグ。 9. 安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、 2-アミノ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラ ジド、

2-ヒドロキシ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

安息香酸 2-(5-2)00-1H-インドールー2-20-カルボニル) -1-35ルヒドラジド、

15 安息香酸 2- (1-アセチル-5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2- (イミノーフェニルーメチル) ヒドラジド、

5-アミノチアゾール-4-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

安息香酸 2-(5-フルオロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、 シクロヘキサンカルボン酸 2-(5-フルオロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

チオフェン-2 - カルボン酸 2-(5- フルオロ-1 H- インドール-2- カルボニル)ヒドラジド、

- 4ーニトロ安息香酸 2- (5ークロロ-1H-インドール-2ーカルボニル) ヒドラジド、
- 5 2ーメチル安息香酸 2ー (5ークロロー1Hーインドールー2ーカルボニル) ヒドラジド、
 - 4-メチル安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 2-メトキシ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

10

- 3-メトキシ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 4ーメトキシ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 15 3ーメチル安息香酸 2ー (5ークロロー1Hーインドールー2ーカルボニル) ヒドラジド、
 - 2-クロロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 3 ークロロ安息香酸 2 ー (5 ークロロー 1 H ーインドールー 2 ーカルボニル) ヒドラ 20 ジド、
 - 4ークロロ安息香酸 2- (5ークロロー1H-インドールー2ーカルボニル) ヒドラジド、
 - 4-(2-(5-)クロロー1 Hーインドールー2-カルボニル)ヒドラジノカルボニル) 安息香酸メチルエステル、
- 25 シクロヘキサンカルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 2, 4-ジクロロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 2, 6-ジクロロ安息香酸 2- (5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) 30 ヒドラジド、

2, 4-ジフルオロ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドールー2-カルボニル)ヒドラジド、

ビフェニルー2ーカルボン酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

- 5 3-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 4-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 3-トリフルオロメチル安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボ
- 10 ニル) ヒドラジド、
 - 4-トリフルオロメチル安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 2ートリフルオロメチル安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 15 安息香酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、安息香酸 2-(5-クロロ-3-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 安息香酸 2-(5,7-ジクロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、 2-アミノ安息香酸 2-(5-イソプロピル-1H-インドール-2-カルボニル)
- 20 ヒドラジド、
 - 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-イソプロピルー<math>1Hーインドールー2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 2-アミノ安息香酸 2-(5-フルオロー<math>1H-インドールー2-カルボニル)ヒドラジド、
- 25 2-アミノ安息香酸 2- (6-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 3-アミノー4-(2-(5-クロロー1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジ ノカルボニル) 安息香酸メチルエステル、
 - 3-アミノイソニコチン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)
- 30 ヒドラジド、

イソニコチン酸 $2-(5-\rho uu-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、$ $ニコチン酸 <math>2-(5-\rho uu-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、$ $ピリジン-2-カルボン酸 <math>2-(5-\rho uu-1H-インドール-2-カルボニル)$ ヒドラジド、

- 5 3- (ジメチルアミノ) 安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボ ニル) ヒドラジド、
 - N-(3-(2-(5-2)-1)+(1-4)) + (3-(2-2)-1) + (3-(2-2)-1) + (3-2)
- N-(2-(2-(5-2)-1)+-(2-2)-2) ヒドラジノカル
- 10 ボニル) フェニル) アセトアミド、
 - 4-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロー1 H-インドールー2-カルボニル) 2 -メチルヒドラジド、
- - 2- (ジメチルアミノ) 安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボ -ル) ヒドラジド、
 - 2-(2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル)
- 20 フェノキシーN, Nージメチルアセトアミド、
 - 2-メチルアミノ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 2-アミノー4ークロロ安息香酸 2- (5-クロロー1H-インドールー2ーカルボニル) ヒドラジド、
- 25 2-アミノー6-クロロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドールー2-カルボ ニル) ヒドラジド、
 - 2-アミノ-3-クロロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 2-アミノー5-クロロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドールー2-カルボ
- 30 ニル) ヒドラジド、

4-シアノ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

- 4-(1H-テトラゾール-5-イル) 安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 5 3 (1H-テトラゾール-5-イル) 安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 2-アミノ安息香酸 2- (5-メチル- 1 H-インドール- 2-カルボニル)ヒドラ 10 ジド、
 - 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-メチルー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、
 - メチル (2-(2-(5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェニル) カルバメート、
- 15 2-(2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェニル ジメチルカルバメート、
 - 2-アミノ安息香酸 2-(5-エチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 2-アミノー4, 5-ジフルオロ安息香酸 2- (5-メチル-1H-インドール-2
- 20 ーカルボニル) ヒドラジド、
 - 2-(2-ヒドロキシエトキシ) 安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-
- - 2-メチルチアゾール-4-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-
- 30 カルボニル) ヒドラジド、

4-(2H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル)安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)ヒドラジド、

- 3-(2H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-(1) 安息香酸 2-(5-(1)) 安息香酸 2-(5-(1)) Hーインドール-2-(1) ヒドラジド、
- 5 1, 3-ジヒドロキシー2-プロピル (2-(2-(5-クロロ-1H-インドール -2-カルボニル)ヒドラジノカルボニル)フェニル)カルバメート、

チオフェンー2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

10 ヒドラジド、 フラン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒ ドラジド、

2,6-ジクロロニコチン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

15 1H-ピロールー2-カルボン酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボ ニル) ヒドラジド、

1H-イミダゾールー4-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

ピラジン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)

20 ヒドラジド、

チオフェン-3-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

フラン-3-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒ ドラジド、

25 5-クロロチオフェン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

3-クロロチオフェン-2-カルボン酸 2- (5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

1-メチル-1H-ピロール-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール

30 -2-カルボニル) ヒドラジド、

5-メチルチオフェン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

- 3-メチルチオフェン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 5 2,6-ジフルオロ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 2,3-ジフルオロ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-(ナフタレン-1-カルボニル) ヒドラジド、

10

- 3, 4, 5-トリフルオロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 2, 3, 4, 5ーテトラフルオロ安息香酸 2- (5-クロロー1H-インドールー2 ーカルボニル) ヒドラジド、
- 15 2-アミノー4-メチル安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、
- 2-アミノー5-メチル安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボ 20 ニル) ヒドラジド、
- 2-アミノー6-メチル安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボ ニル) ヒドラジド、
 - 2-アミノ-3-メチル安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 25 2-アミノー4, 5-ジフルオロ安息香酸 <math>2-(5-クロロ-1H-インドール-2 -カルボニル) ヒドラジド、
 - 3-アミノチオフェン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 2-アミノ安息香酸 2- (5-プロモ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラ 30 ジド、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-ブロモー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

 $1 \, \mathrm{H} - \mathbb{C}$ ラゾールー $4 - \mathcal{D}$ ルボン酸 $2 - (5 - \mathcal{D} -$

5 メチル $(2-(2-(5-7)\lambda + 1) + 1) + 1$ $(2-(2-(5-7)\lambda + 1) + 1) + 1$ $(2-(2-(5-7)\lambda + 1) + 1)$ $(2-(2-(5-7)\lambda + 1) + 1)$ $(2-(2-(5-7)\lambda + 1) + 1)$ $(2-(2-(5-7)\lambda + 1) + 1)$

1-メチル-1H-ピロール-2-カルボン酸 2- (5-メチル-1H-インドール -2-カルボニル)ヒドラジド、

チオフェン-3-カルボン酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

10

20

4Hーチエノ [3, 2-b] ピロールー5-カルボン酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル)ヒドラジド、

15 ベンジル (2-(2-(5-クロロー1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジ ノカルボニル) フェニル) カルバメート、

2-ヒドロキシエチル $(2-(2-(5-)2\pi -1) H- (1) H- ($

3-ヒドロキシプロピル (2-(2-(5-))クロロ-1 H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェニル) カルバメート、

2-((2-(2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェニル) カルバモイルオキシ) 酢酸、

シクロヘキサンカルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) -1-メチルヒドラジド、

チオフェン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボニル) 30 -1-メチルヒドラジド、

安息香酸 2- (1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

安息香酸 2- (5-クロロ-1-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

安息香酸 2-(5-メトキシ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

5 安息香酸 2-(5-イソプロピル-1H-インドール-2-カルボニル)ヒドラジド、

安息香酸 2-(5-ニトロー1 H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

安息香酸 2- (5-ベンジルオキシ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

安息香酸 2-(6-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

- 10 6H-チエノ [2, 3-b] ピロールー5-カルボン酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、
 - * 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-((2-フロオロフェニル)-イミノーメチル) ヒドラジド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((3-フロオロフェニル)-イ
- 15 ミノーメチル) ヒドラジド、
 - 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 2- ((4-フロオロフェニル) -イミノーメチル) ヒドラジド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2- (イミノー (p-トリル) ーメ チル) ヒドラジド、
- 20 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 2- ((4-クロロフェニル)-イミ (1-メチル) ヒドラジド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((3-クロロフェニル)-イミノーメチル) ヒドラジド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((3-フルオロフェニル)-イ
- 25 ミノーメチル) ヒドラジド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2- (イミノー (o-トリル) -メ チル) ヒドラジド、
- 30 5-クロロー1H-インドールー2ーカルボン酸 2-(イミノー(チオフェンー2-

イル) ーメチル) ヒドラジド、

5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2- (イミノー(ピリジンー2-イル) ーメチル) ヒドラジド、

5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-((フラン-2-イル)ーイミノ

5 ーメチル) ヒドラジド、

15

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2-クロロ-6-フルオロフェニル) -イミノーメチル) ヒドラジド、

5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2- (イミノー (2-トリフルオロメチルフェニル) -メチル) ヒドラジド、

10 5-クロロー1Hーインドールー2ーカルボン酸 2- (イミノー(ピラジンー2ーイ , ル) ーメチル) ヒドラジド、

3-アミノ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

3-メトキシ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

5-アミノ-2-メチルチアゾールー4-カルボン酸 2-(5-クロロ-<math>1H-インドール-2-カルボニル)ヒドラジド、

5-クロロー1 H - インドールー2 - カルボン酸 (1, 2, 3, 4 - テトラヒドロー 2, 4 - ジオキソキナゾリン- 3 - イル) アミド、

20 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 (2, 3-ジヒドロ-2, 4-ジオキソ-4 H-ベンゾ [e] [1, 3] オキサジン-3-イル)アミド、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (3,4-ジヒドロ-2-メチルー

25 4ーオキソキナゾリン-3ーイル)アミド、

5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (3,4-ジヒドロー4-オキソキナゾリン-3-イル)アミド、

5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-4-オキソキナブリン-3-イル) アミド、

30 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (1,2,3,4-テトラヒドロー

- 2, 5-ジオキソー5H-ベンゾ [e] [1, 4] ジアゼピンー4ーイル) アミド、
- 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (2,3,4,5-テトラヒドロー
- 3, 5-ジオキソーベンゾ [f][1, 4] オキサアゼピンー4ーイル) アミド、
- 5-イソプロピルー1H-インドール-2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒ
- 5 ドロー2, 4ージオキソキナゾリンー3ーイル) アミド、
 - 5-イソプロピルー1H-インドールー2-カルボン酸 (7-フルオロー1, 2, 3,
 - 4-テトラヒドロー2, 4-ジオキソキナゾリン-3-イル) アミド、
 - 5-フルオロー1H-インドールー2-カルボン酸 (1,2,3,4-テトラヒドロ
 - -2, 4-ジオキソキナゾリン-3-イル) アミド、
- 10 6-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4ーテトラヒドロー2, 4ージオキソキナゾリンー3ーイル) アミド、

 - 3-((5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) アミノ) -1, 2, 3, 4-
- 15 テトラヒドロー2, 4ージオキソキナゾリンー7ーカルボン酸、
 - 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロー
 - 2,4-ジオキソー6ー(トリフルオロアセチルアミノ)キナゾリン-3-イル)アミド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (6-アミノ-1, 2, 3, 4-テ
- 20 トラヒドロー2, 4ージオキソキナゾリンー3ーイル) アミド、
 - 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (5-クロロー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2, 4-ジオキソキナゾリンー3-イル)アミド、
 - 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (6-クロロー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2, 4-ジオキソキナゾリンー3-イル) アミド、
- 25 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 (7-クロロ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2, 4-ジオキソキナゾリン-3-イル) アミド、
 - 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (8-クロロー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2, 4-ジオキソキナゾリンー3-イル) アミド、
 - 2-(3-((5-)212-1)H-)インドールー2-カルボニル) アミノ) -1, 2, 3,
- 30 4ーテトラヒドロー2, 4ージオキソキナゾリンー1ーイル) 酢酸、

2-(3-((5-))-1)-1+(-) ((5-) アミノ) -1, 2, 3,

- 4-テトラヒドロ-2, 4-ジオキソキナゾリン-1-イル) 酢酸メチルエステル、
- 5-メチル-1H-インドール-2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロー
- 2, 4-ジオキソキナゾリン-3-イル) アミド、
- 5 5-メチル-1 H-インドール-2-カルボン酸 (7-フルオロ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2, 4-ジオキソキナゾリン-3-イル)アミド、
 - 5-エチル-1H-インドール-2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロー
 - 2, 4-ジオキソキナゾリン-3-イル) アミド、
 - 5-メチル-1H-インドール-2-カルボン酸 (6,7-ジフルオロ-1,2,3,
- 10 4ーテトラヒドロー2, 4ージオキソキナゾリンー3ーイル)アミド、
 - 5-メチル-1H-インドール-2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロー
 - 6-メトキシー2, 4-ジオキソキナゾリンー3-イル) アミド、
 - 5-メチル-1H-インドール-2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロー
 - 6-ヒドロキシ-2, 4-ジオキソキナゾリン-3-イル)アミド、
- 15 酢酸 3-((5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) アミノ)-1,2,3,
 - 4ーテトラヒドロー2, 4ージオキソキナゾリンー6ーイルエステル、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロー
 - 2, 4-ジオキソー1-プロピルキナゾリンー3-イル)アミド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロー
- 20 1-メチルー2, 4-ジオキソキナゾリン-3-イル) アミド、
 - N- (1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-7-ニトロ-2, 4-ジオキソキナゾリン-3-イル) -5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸アミド、
 - 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 (2, 4-ジオキソパーヒドロピリミジン-3-イル)アミド、
- 25 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (4-オキソー2-チオキソパーヒ ドロピリミジン-3-イル)アミド、
 - 5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 (2,4-ジオキソ-1-フェニル パーヒドロピリミジン-3-イル)アミド、
 - 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (4-オキソー1-フェニルパーヒ
- 30 ドロピリミジンー3ーイル) アミド、

5-クロロー1 Hーインドールー2 ーカルボン酸 (1 ー(4 ーフルオロフェニル)ー

- 2, 4-ジオキソパーヒドロピリミジン-3-イル) アミド、
- 5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 (2,4-ジオキソ-1-(ピリジ
- ン-2-イル)パーヒドロピリミジン-3-イル)アミド、
- 5 5-クロロー1 Hーインドールー2-カルボン酸 (1-(3-フルオロフェニル)ー
 - 2, 4ージオキソパーヒドロピリミジンー3ーイル)アミド、
 - 5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 (1-(2-フルオロフェニル)-
 - 2. 4-ジオキソパーヒドロピリミジン-3-イル) アミド、
 - 5-フルオロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (2, 4-ジオキソー1-フェニ
- 10 ルーパーヒドロピリミジンー3ーイル)アミド、
 - 5-メチル-1H-インドール-2-カルボン酸 (2,4-ジオキソ-1-フェニル -パーヒドロピリミジン-3-イル)アミド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (1-(3-クロロフェニル)-2,
 - 4-ジオキソパーヒドロピリミジン-3-イル)アミド、
- 15 5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 (2,4-ジオキソ-1-(m-トリル)パーヒドロピリミジン-3-イル)アミド、
 - 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (2,4-ジオキソー1-(p-トリル)パーヒドロピリミジン-3-イル)アミド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (1-(4-クロロフェニル)-2,
- 20 4-ジオキソパーヒドロピリミジン-3-イル)アミド、
 - 5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 (2,4-ジオキソ-1-(o-トリル)パーヒドロピリミジン-3-イル)アミド、
 - 5-クロロー1Hーインドールー2-カルボン酸 ((4S) 2, 5-ジオキソー4-フェニルイミダゾリジンー1-イル) アミド、
- 25 5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 (2,4-ジオキソー1-フェニル イミダブリジン-3-イル)アミド、

 - 5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 (4-オキソー1-フェニルイミダ
- 30 ゾリジンー3ーイル)アミド、

5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 (2-オキソー1-フェニルイミダ ブリジン-3-イル) アミド、

- 5-クロロー1 Hーインドールー2-カルボン酸 ((4R) 2, 5-ジオキソー4-フェニルイミダゾリジンー1-イル) アミド、
- 5 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 ((4S)-1, 3-ジオキソーパーヒドロピロロ [1, 2-c]イミダゾール-2-イル) アミド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 ((4R)-1,3-ジオキソーパーヒドロピロロ [1,2-c]イミダゾール-2-イル) アミド、
 - 5-クロロー1 Hーインドールー2 ーカルボン酸 ((4S) -4 -ベンジルー2, 5 -
- 10 ジオキソイミダゾリジン-1-イル)アミド、
 - 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 ((4R)-4-ベンジル-2,5-ジオキソイミダゾリジン-1-イル) アミド、
 - 5-クロロ-1 H-インドール-2 -カルボン酸 (2, 4 -ジオキソイミダゾリジン -3 -イル)アミド、
- 15 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (1-メチルー2, 5-ジオキソー 4-フェニルイミダゾリジン-1-イル) アミド、
 - 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (2, 4-ジオキソー1-(4-フルオロフェニル) イミダゾリジン-3-イル) アミド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (2,5-ジオキソー4-(2-フ
- 20 ルオロフェニル) イミダゾリジン-1-イル) アミド、
 - 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (2,5-ジオキソー4-(2-チェニル) イミダゾリジンー1-イル) アミド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (2,5-ジオキソー4-(4-フルオロフェニル) イミダゾリジン-1-イル) アミド、
- 25 5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 (2,5-ジオキソー4-(4-クロロフェニル) イミダゾリジン-1-イル) アミド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 ((4S)-2,5-ジオキソー4-(4-ヒドロキシフェニル) イミダゾリジン-1-イル) アミド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 ((4S)-2,5-ジオキソー4-
- 30 (4-メトキシフェニル) イミダゾリジン-1-イル) アミド、

5-クロロー1 H-インドールー2 - カルボン酸 ((4 R) - 2, 5 - ジオキソー4 - (4 - メトキシフェニル) イミダゾリジンー1 - イル) アミド、

- 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2- (アニリノカルボニル) ヒドラジド、
- 5 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2- (フェニルチオカルボニル) ヒ ドラジド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-(2-フェニルアセチル) ヒドラジド、
 - 5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 2-(2-オキソー2-フェニルア
- 10 セチル) ヒドラジド、
 - 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 <math>2-((2-7) + 7) アミノカルボニル)とドラジド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((3-フルオロフェニル) アミノカルボニル) ヒドラジド、
- 15 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 2- ((4-フルオロフェニル) アミノカルボニル) ヒドラジド、
 - 5-クロロー1H-インドールー2ーカルボン酸 2- (アニリノカルボニル) -2-メチルヒドラジド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2-クロロアニリノ) カルボ
- 20 ニル) ヒドラジド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((3-クロロアニリノ)カルボ ニル) ヒドラジド、
 - 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-((4-クロロアニリノ) カルボ ニル) ヒドラジド、
- 25 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 2- ((1-フェニルシクロプロパン) カルボニル) ヒドラジド、
 - 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2- ((1-フェニルシクロペンタン) カルボニル) ヒドラジド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2- ((1-フェニルシクロヘキサ
- 30 ン) カルボニル) ヒドラジド、

5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2- (2-フェニルプロパノイル) ヒドラジド、

5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-(3-ヒドロキシー2-フェニルプロパノイル) ヒドラジド、

5 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-(2-メチルー2-フェニルプロパノイル) ヒドラジド、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2S)-2-アミノ-2-フェニルアセチル) ヒドラジド、

N-(2-(2-(5-2) - 1 H-4) ドールー2 - カルボニル)ヒドラジノ)-

10 2-オキソー1-フェニルエチル)アセトアミド、

2-モルホリノエチル (2-((2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノ) カルボニル) フェニル) カルバメート pートルエンスルホン酸塩、2-アミノ-4,5-ジフルオロ安息香酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、

15 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、

3- (ジメチルアミノ) 安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カル

20 ボニル) ヒドラジド 塩酸塩、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、

25 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1 H-インドールー2-カル ボニル)ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1 H-インドールー2-カルボニル)ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、

2-アミノ安息香酸 2- (5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラ

30 ジド pートルエンスルホン酸塩、

2-アミノ安息香酸 2- (5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、

- 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、
- - 5-クロロー1H-インドールー2ーカルボン酸 2-((2-クロロフェニル)ーイミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2-クロロフェニル) -イミ
- 10 ノーメチル) ヒドラジド pートルエンスルホン酸塩、
 - 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-((2-クロロフェニル) -イミノーメチル) ヒドラジド 塩酸塩、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2- (イミノーフェニルーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
- 15 5ークロロー1Hーインドールー2ーカルボン酸 2ー((2ークロロフェニル)ーイミノーメチル) ヒドラジド ブテン二酸塩、
 - 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 2-((2-フルオロフェニル)-イミノーメチル) ヒドラジド 塩酸塩、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2-フルオロフェニル)-イ
- 20 ミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 <math>2-((1-イミノ-2-フェニルエチル)) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((3-フルオロフェニル)ーイミノーメチル) ヒドラジド 塩酸塩、
- 25 5-クロロー1H-インドールー2ーカルボン酸 2-((3,4-ジフルオロフェニル) ーイミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-(イミノー(2-メトキシフェニル)-メチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 5-クロロ-1H-インドールー2-カルボン酸 2-((2,6-ジフルオロフェニル)
- 30 ーイミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、

5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-((2,4-ジフルオロフェニル) -イミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、

- 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((1,2-ジメチル-1H-ピロール-5-イル) -イミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
- 5 2-アミノ安息香酸 2- (5-メチル- 1 H-インドール- 2-カルボニル)ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、
 - 2-アミノ安息香酸 2- (5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、
 - 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-メチルー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、
- 2- (ジメチルアミノ) 安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、
 - 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
- 15 2-アミノ安息香酸 2- (5-ブロモ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-メチルー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、および
 - 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2-カル
- 20 ボニル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩

10

- からなる群より選ばれる上記1記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又は プロドラッグ。
- 10. 安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 25 2-アミノ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 2-ヒドロキシ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 3- (2- (2- (5-クロロー1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカル
- 30 ボニル)フェニルカルバモイルオキシ)-2,2-ジメチルプロピオン酸、

安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)-1-メチルヒドラジド、

安息香酸 2-(1-アセチル-5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

5 5ークロロー1Hーインドールー2ーカルボン酸 2ー(イミノーフェニルーメチル) ヒドラジド、

5-アミノチアゾールー4-カルボン酸 2-(5-クロロー1 H-インドールー2-カルボニル)ヒドラジド、

安息香酸 2-(5-フルオロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

10 シクロヘキサンカルボン酸 2-(5-フルオロ-1H-インドール-2-カルボニル)_。 ヒドラジド、

チオフェン-2-カルボン酸 2-(5-プルオロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

4-ニトロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラ

15 ジド、

25

2-メチル安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

4-メチル安息香酸 2- (5-クロロ- 1 H-インドール- 2-カルボニル) ヒドラジド、

20 2ーメトキシ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドール-2-カルボニル)ヒドラジド、

3-メトキシ安息香酸 2- (5-クロロ- 1 H-インドール- 2-カルボニル) ヒドラジド、

4ーメトキシ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

3-メチル安息香酸 2- (5-クロロ- 1 H-インドール- 2-カルボニル) ヒドラジド、

2-クロロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

30 3ークロロ安息香酸 2- (5ークロロー1H-インドールー2ーカルボニル) ヒドラ

ジド、

4-クロロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

4-(2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル)

5 安息香酸メチルエステル、

シクロヘキサンカルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

2, 4-ジクロロ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

10 2,6-ジクロロ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

2,4-ジフルオロ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

ビフェニルー2ーカルボン酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル)

15 ヒドラジド、

25

3-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

4-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

20 3-トリフルオロメチル安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

4ートリフルオロメチル安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

2ートリフルオロメチル安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボ ニル)ヒドラジド、

安息香酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

安息香酸 2- (5-クロロ-3-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

安息香酸 2-(5,7-ジクロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

30 2-アミノ安息香酸 2- (5-イソプロピル-1H-インドール-2-カルボニル)

ヒドラジド、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-イソプロピルー1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

2-アミノ安息香酸 2- (5-フルオロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒド 5 ラジド、

2-アミノ安息香酸 2- (6-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

3-アミノー4-(2-(5-クロロー1 H-インドールー2-カルボニル)ヒドラジノカルボニル)安息香酸メチルエステル、

10 3-アミノイソニコチン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)ヒドラジド、

イソニコチン酸 $2-(5-\rho pp-1H-f)$ 1-f 1-f

15 ヒドラジド、

3- (ジメチルアミノ) 安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボ ニル) ヒドラジド、

N-(3-(2-(5-2)-1H-4))ドールー2ーカルボニル)ヒドラジノカルボニル)フェニル)アセトアミド、

20 N- (2-(5-)0 -(1)1 -(1)2 -(1)2 -(1)3 -(1)4 -(1)5 -(1)6 -(1)7 -(

4-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロー1 H-インドールー2-カルボニル) -2 -メチルヒドラジド、

2-(2-(2-(5-)01-1H-)1H-)1+(2

25 ボニル)フェノキシ)酢酸メチルエステル、

2- (ジメチルアミノ) 安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

30 2-(2-(5-p-1)H-1)(1-y-1) = (2-y-1)H-1

- フェノキシーN, Nージメチルアセトアミド、
- 2-メチルアミノ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 2-アミノー4-クロロ安息香酸 2- (5-クロロー1H-インドールー2-カルボ
- 5 ニル) ヒドラジド、
 - 2ーアミノー6ークロロ安息香酸 2-(5ークロロー1H-インドールー2ーカルボニル) ヒドラジド、
 - 2-アミノ-3-クロロ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 10 2-アミノー5-クロロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボ ニル) ヒドラジド、
 - 4ーシアノ安息香酸 2- (5-クロロー1H-インドールー2ーカルボニル) ヒドラジド、
 - 4- (1H-テトラゾール-5-イル) 安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドー
- 15 ルー2ーカルボニル) ヒドラジド、
 - 3-(1H-テトラゾール-5-イル) 安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 20 2-アミノ安息香酸 2- (5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラ ジド、
 - 2-アミノー4ーフルオロ安息香酸 2-(5-メチルー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、
 - メチル (2-(2-(5-)3+)-1H-(3+)1 ドラジノ
- 25 カルボニル)フェニル)カルバメート、
 - 2-(2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェニル ジメチルカルバメート、
 - 2-アミノ安息香酸 2-(5-エチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 30 2ーアミノー4, 5ージフルオロ安息香酸 2ー (5ーメチルー1Hーインドールー2

- ーカルボニル) ヒドラジド、
- 2- (2-ヒドロキシエトキシ) 安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2 カルボニル) ヒドラジド、
- 2- (3- (2- (5-クロロー1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカル
- 5 ボニル)フェノキシ)酢酸メチルエステル、

 - 2-(3-(2-(5-2)-1)+(2-2
- 10 2-メチルチアゾールー4-カルボン酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 4-(2H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル) 安息香酸 2-(5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 3- (2H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル) 安息香酸 2- (5-クロロ-1
- 15 H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 1, 3-ジヒドロキシー2-プロピル (2-(2-(5-クロロー1H-インドール <math>-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェニル) カルバメート、
- 20 チオフェン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - フラン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 2,6-ジクロロニコチン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)
- 25 ヒドラジド、
 - 1H-ピロールー2ーカルボン酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボ ニル) ヒドラジド、
 - 1Hーイミダゾールー4ーカルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、
- 30 ピラジン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)

ヒドラジド、

チオフェン-3-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

フラン-3-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)と 5 ドラジド、

5-クロロチオフェン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

3-クロロチオフェン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

10 1-メチル-1H-ピロール-2-カルボン酸 2- (5-クロロ-1H-インドール -2-カルボニル)ヒドラジド、

5-メチルチオフェン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

3-メチルチオフェン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-

15 カルボニル) ヒドラジド、

25

2,6-ジフルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

2,3-ジフルオロ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

20 5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 2-(ナフタレン-1-カルボニル) ヒドラジド、

3, 4, 5ートリフルオロ安息香酸 2- (5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

2, 3, 4, 5ーテトラフルオロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2 ーカルボニル) ヒドラジド、

2ーアミノー4ーメチル安息香酸 2ー (5ークロロー1Hーインドールー2ーカルボニル) ヒドラジド、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

30 2-アミノー5-メチル安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドールー2-カルボ

ニル)ヒドラジド、

5

15

2-アミノー6-メチル安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

2-アミノー3-メチル安息香酸 2-(5-クロロー<math>1H-インドールー2-カルボニル)ヒドラジド、

2-アミノー4, 5-ジフルオロ安息香酸 2- (5-クロロー1 H-インドールー2 -カルボニル)ヒドラジド、

3-アミノチオフェン-2-カルボン酸 2- (5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

10 2-アミノ安息香酸 2-(5-ブロモ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-ブロモ-1H-インドール-2-カルボニル)ヒドラジド、

1Hーピラゾールー4ーカルボン酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

1-メチルー1H-ピロールー2-カルボン酸 2- (5-メチルー1H-インドールー2-カルボニル)ヒドラジド、

20 チオフェン-3-カルボン酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル)ヒドラジド、

4Hーチエノ[3, 2-b]ピロールー5-カルボン酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル)ヒドラジド、

フェニル (2-(2-(5-クロロー1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジ

25 ノカルボニル)フェニル)カルバメート、

2ーヒドロキシエチル (2-(2-(5-クロロー1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェニル) カルバメート、

30 3-ヒドロキシプロピル (2-(5-)010-1H-)1インドールー2-カルボ

ニル) ヒドラジノカルボニル) フェニル) カルバメート、

2-((2-(2-(5-0)) + (1-1)) + (1-1)) + (1-1)

5 ボニル)フェニル)カルバモイルオキシメチル)-2-メチルマロン酸、

メチル 2- (2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカ ルボニル) フェニルカルバメート、

シクロヘキサンカルボン酸 2-(5-2) (5-

10 チオフェン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) -1-メチルヒドラジド、

安息香酸 2- (1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

安息香酸 2-(5-クロロ-1-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

- 15 安息香酸 2-(5-メトキシ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、 安息香酸 2-(5-イソプロピル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 安息香酸 2-(5-ニトロー1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 安息香酸 2- (5-ベンジルオキシ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 20 安息香酸 2-(6-2)00 安息香酸 2-(6-2)00 安息香酸 2-(6-2)00 安息香酸 2-(5-2)00 とドラジド、2-(5-2)00 とドラジド、2-(5-2)00 とドラジド、
 - 5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2-フロオロフェニル)-イミノーメチル) ヒドラジド、
- 25 5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 2-((3-フロオロフェニル)-イ ミノーメチル) ヒドラジド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((4-フロオロフェニル)-イミノーメチル) ヒドラジド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2- (イミノ- (p-トリル) -メ
- 30 チル) ヒドラジド、

5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-((4-クロロフェニル)-イミノーメチル) ヒドラジド、

- 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((3-クロロフェニル)-イミ ノーメチル) ヒドラジド、
- 5 5ークロロー1Hーインドールー2ーカルボン酸 2ー((3ーフルオロフェニル)ーイミノーメチル) ヒドラジド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2- (イミノー(o-トリル)ーメ チル) ヒドラジド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2- (イミノー (m-トリル) -メ
- 10 チル) ヒドラジド、
 - 5 ークロロー1Hーインドールー2ーカルボン酸 2 ー (イミノー (チオフェンー2ーイル) ーメチル) ヒドラジド、
 - 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2- (イミノー (ピリジンー2-イル) ーメチル) ヒドラジド、
- 15 5ークロロー1Hーインドールー2ーカルボン酸 2ー((フランー2ーイル)ーイミノーメチル) ヒドラジド、
 - 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-((2-クロロー6-フルオロフェニル) -イミノーメチル) ヒドラジド、
- 5 ークロロー 1 Hーインドールー 2 ーカルボン酸 2 ー (イミノー (2 ートリフルオロ 20 メチルフェニル) ーメチル) ヒドラジド、
- 5ークロロー1Hーインドールー2ーカルボン酸 2ー(イミノー(ピラジンー2ーイル)ーメチル)ヒドラジド、
 - 3-アミノ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 25 3ーメトキシ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2ーカルボニル) ヒドラジド、
 - 5-アミノー2-メチルチアゾールー4-カルボン酸 2-(5-クロロー1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 2ーモルホリノエチル (2-((2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニ
- 30 ル) ヒドラジノ) カルボニル) フェニル) カルバメート p-トルエンスルホン酸塩、

2-アミノー4, 5-ジフルオロ安息香酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2-ーカルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、

- 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、
- 5 3-(ジメチルアミノ)安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド 塩酸塩、
 - 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カル
- 10 ボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、
 - 2-アミノ-4-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、
 - 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド <math>p-トルエンスルホン酸塩、
- 15 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド <math>p-トルエンスルホン酸塩、
 - 2ーアミノ安息香酸 2- (5ーメチルー1Hーインドールー2-カルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、
 - 2-アミノ安息香酸 2- (5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラ
- 20 ジド ベンゼンスルホン酸塩、
 - 2-アミノ-4-フルオロ安息香酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、
 - 3-アミノ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、
- 25 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 2- ((2-クロロフェニル) -イミ /-メチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2-クロロフェニル)ーイミ ノーメチル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2-クロロフェニル)-イミ
- 30 ノーメチル) ヒドラジド 塩酸塩、

5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2- (イミノーフェニルーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、

- 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2-クロロフェニル)ーイミノーメチル) ヒドラジド ブテン二酸塩、
- 5 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-((2-フルオロフェニル)-イミノーメチル) ヒドラジド 塩酸塩、
 - 5-クロロー1H-インドールー2ーカルボン酸 2-((2-フルオロフェニル)ーイミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((1-イミノ-2-フェニルエ
- 10 チル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 5 ークロロー1Hーインドールー2ーカルボン酸 2ー((3ーフルオロフェニル)ーイミノーメチル) ヒドラジド 塩酸塩、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((3,4-ジフルオロフェニル)-イミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
- 15 5 クロロー 1 H インドールー 2 カルボン酸 2 (イミノー(2 メトキシフェニル) メチル)ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2,6-ジフルオロフェニル) -イミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2,4-ジフルオロフェニル)
- 20 ーイミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((1,2-ジメチル-1H-ピロール-5-イル) -イミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 2-アミノ安息香酸 2- (5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、
- 25 2-アミノ安息香酸 2- (5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、
 - 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-メチルー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、
- 2- (ジメチルアミノ) 安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボ
- 30 ニル) ヒドラジド pートルエンスルホン酸塩、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドールー2-カル ボニル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、

2ーアミノ安息香酸 2- (5ーブロモー1Hーインドールー2ーカルボニル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、

5 2ーアミノー4ーフルオロ安息香酸 2ー(5ーメチルー1Hーインドールー2ーカル ボニル)ヒドラジド pートルエンスルホン酸塩、および

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-メチルー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩

からなる群より選ばれる上記1記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又は 10 プロドラッグ。

11. 2ーモルホリノエチル (2ー((2ー(5ークロロー1Hーインドールー2ーカルボニル) ヒドラジノ) カルボニル) フェニル) カルバメート pートルエンスルホン酸塩、

2-アミノー4,5-ジフルオロ安息香酸 2-(5-メチルー1H-インドールー2-カルボニル)ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、

3- (ジメチルアミノ) 安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボ =ル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、

20 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カル ボニル) ヒドラジド 塩酸塩、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロー1 H-インドールー2-カルボニル)ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、

2-アミノ-4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カル

25 ボニル) ヒドラジド pートルエンスルホン酸塩、

15

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1 H-インドールー2-カルボニル)ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、

30 2-アミノ安息香酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラ

ジド pートルエンスルホン酸塩、

2-アミノ安息香酸 2- (5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、

2-アミノ-4-フルオロ安息香酸 2- (5-メチル-1H-インドール-2-カル

5 ボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、

3-アミノ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド <math>p-トルエンスルホン酸塩、

5-クロロー1H-インドールー2ーカルボン酸 2-((2-クロロフェニル)ーイミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、

10 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-((2-クロロフェニル)-イミ ノーメチル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、

5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-((2-クロロフェニル)ーイミノーメチル) ヒドラジド 塩酸塩、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2- (イミノーフェニルーメチル)

15 ヒドラジド メタンスルホン酸塩、

5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 2-((2-クロロフェニル)-イミノーメチル) ヒドラジド ブテン二酸塩、

5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-((2-フルオロフェニル)ーイミノーメチル) ヒドラジド 塩酸塩、

20 5-クロロー1 Hーインドールー2-カルボン酸 2- ((2-フルオロフェニル) -イミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、

5-クロロー1 H- H-

5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-((3-フルオロフェニル)-イ

25 ミノーメチル) ヒドラジド 塩酸塩、

5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-((3,4-ジフルオロフェニル) -イミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、

5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2- (イミノー (2-メトキシフェニル) -メチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、

30 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-((2,6-ジフルオロフェニル)

- ーイミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
- 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 2-((2,4-ジフルオロフェニル) -イミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
- 5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 2-((1,2-ジメチル-1H-ピ
- 5 ロールー5ーイル)ーイミノーメチル)ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 2-アミノ安息香酸 2- (5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、
 - 2-アミノ安息香酸 2- (5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、
- 10 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-メチルー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、
 - 2- (ジメチルアミノ) 安息香酸 2- (5-クロロー1 H-インドールー2-カルボ =ル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、
 - 2-アミノ-4-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カル
- 15 ボニル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 2-アミノ安息香酸 2- (5-ブロモ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、および
- 20 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-メチルー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩
 - からなる群より選ばれる上記1記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又は プロドラッグ。
 - 12. 上記1~11のいずれかに記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩
- 25 又はプロドラッグと医薬的に許容される担体とを含有してなる医薬組成物。
 - 13. 上記1~11のいずれかに記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩 又はプロドラッグと医薬的に許容される担体とを含有してなるHLGPa阻害剤。
 - 14. 上記1~11のいずれかに記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩 又はプロドラッグと医薬的に許容される担体とを含有してなる糖尿病治療薬。
- 30 15. 高脂血症治療薬との併用のための上記14記載の医薬組成物。

- 16. 高脂血症治療薬がスタチン系の薬剤である上記15記載の医薬組成物。
- 17. スタチン系の薬剤が、ロバスタチン、シンバスタチン、プラバスタチン、フルバスタチン、アトルバスタチン又はセリバスタチンである上記16記載の医薬組成物。
- 18. インスリン製剤、スルホニル尿素薬、インスリン分泌促進薬、スルホンアミド
- 5 薬、ビグアナイド薬、 α グルコシターゼ阻害薬及びインスリン抵抗性改善薬からなる群より選ばれる糖尿病治療薬とHLGPa阻害薬とを組み合わせてなる糖尿病の治療又は予防用医薬組成物。
 - 19. 糖尿病治療薬が、インスリン、グリベンクラミド、トルブタミド、グリクロピラミド、アセトへキサミド、グリメピリド、トラザミド、グリクラジド、ナテグリニド、
- 10 グリブゾール、塩酸メトホルミン、塩酸ブホルミン、ボグリボース、アカルボースおよび塩酸ピオグリタゾンからなる群より選ばれる請求項18記載の糖尿病の治療又は予防用医薬組成物。
 - 20. HLGPa阻害薬が上記1~11のいずれかに記載のインドール化合物、その 医薬上許容し得る塩又はプロドラッグである上記18又は19記載の糖尿用治療薬。
- 15 21. 上記1~11のいずれかに記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩 又はプロドラッグを投与することからなる糖尿病の治療又は予防方法。
 - 22. 高脂血症治療薬と併用する上記21記載の治療又は予防方法。

25

- 23. 高脂血症治療薬がスタチン系の薬剤である上記22記載の治療又は予防方法。
- 24. スタチン系の薬剤が、ロバスタチン、シンバスタチン、プラバスタチン、フル
- 20 バスタチン、アトルバスタチン又はセリバスタチンである上記23記載の治療又は予防方法。
 - 25. インスリン製剤、スルホニル尿素薬、インスリン分泌促進薬、スルホンアミド薬、ビグアナイド薬、αグルコシターゼ阻害薬及びインスリン抵抗性改善薬からなる群より選ばれる糖尿病治療薬とHLGPa阻害薬とを組み合わせてなる糖尿病の治療又は予防用医薬組成物を投与することからなる糖尿病の治療又は予防方法。
 - 26. 糖尿病治療薬が、インスリン、グリベンクラミド、トルブタミド、グリクロピラミド、アセトへキサミド、グリメピリド、トラザミド、グリクラジド、ナテグリニド、グリブゾール、塩酸メトホルミン、塩酸ブホルミン、ボグリボース、アカルボースおよび塩酸ピオグリタゾンからなる群より選ばれる上記25記載の治療又は予防方法。
- 30 27. HLGPa阻害薬が上記1~11のいずれかに記載のインドール化合物、その

医薬上許容し得る塩又はプロドラッグである上記25又は26記載の治療又は予防方法。

28. 糖尿病治療薬を製造するための、上記1~11のいずれかに記載のインドール 化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグの使用。

- 29. 高脂血症治療薬を併用する上記28記載の使用。
- 5 30. 高脂血症治療薬がスタチン系の薬剤である上記29記載の使用。
 - 31. スタチン系の薬剤が、ロバスタチン、シンバスタチン、プラバスタチン、フルバスタチン、アトルバスタチン又はセリバスタチンである上記30記載の使用。
 - 32. 糖尿病の治療又は予防用医薬組成物を製造するための、インスリン製剤、スルホニル尿素薬、インスリン分泌促進薬、スルホンアミド薬、ビグアナイド薬、αグルコシターゼ阻害薬及びインスリン抵抗性改善薬からなる群より選ばれる糖尿病治療薬およびHLGPa阻害薬の使用。
 - 33. 糖尿病治療薬が、インスリン、グリベンクラミド、トルブタミド、グリクロピラミド、アセトへキサミド、グリメピリド、トラザミド、グリクラジド、ナテグリニド、グリブゾール、塩酸メトホルミン、塩酸ブホルミン、ボグリボース、アカルボースおよび塩酸ピオグリタゾンからなる群より選ばれる上記32記載の糖尿病治療薬およびHLGPa阻害薬の使用。
 - 34. HLGPa阻害薬が上記1~11のいずれかに記載のインドール化合物、その 医薬上許容し得る塩又はプロドラッグである上記32又は33記載の使用。

20 発明の実施の形態

10

15

25

30

本明細書において使用する各置換基の定義は次の通りである。

「ハロゲン原子」とは、塩素原子、臭素原子、フッ素原子等である。 R^2 において好ましくは塩素原子であり、 R^3 において好ましくは塩素原子、臭素原子、フッ素原子であり、 R^{11} 、 R^{12} 、 R^{13} 、 R^{14} 及び R^{15} において好ましくは塩素原子又はフッ素原子であり、 $R^{16b}\sim R^{16n}$ 及び $R^{17b}\sim R^{17n}$ において好ましくは塩素原子であり、 R^{36} 及び R^{37} において好ましくは塩素原子、フッ素原子である。

「 C_{1-6} アルキル基」とは、炭素数 $1\sim 6$ 個の直鎖又は分枝してもよいアルキル基であり、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、secーブチル基、tertーブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、tertーペンチル基又はヘキシル基等であり、好ましくは炭素数 $1\sim 4$ 個の直鎖又は分枝してもよいアルキル基である。特に好ましくはメチル基、エチル基、又

はイソプロピル基である。R1において好ましくはメチル基であり、R3において好まし くはメチル基、エチル基又はイソプロピル基であり、R⁴において好ましくはメチル基 であり、R⁵において好ましくはメチル基であり、R⁶において好ましくはメチル基であ り、R®において好ましくはメチル基であり、R®及びR10において好ましくはメチル基 であり、R¹¹、R¹²、R¹³、R¹⁴及びR¹⁵において好ましくはメチル基であり、R¹⁶ 5 ^b~R¹⁶ⁿ及びR^{17b}~R¹⁷ⁿにおいて好ましくはメチル基であり、R²⁰及びR²¹におい て好ましくはメチル基又はエチル基であり、R25及びR26において好ましくはメチル基 又はエチル基であり、R²⁸及びR²⁹において好ましくはメチル基又はエチル基であり、 R³⁰において好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、 10 イソブチル基、secーブチル基、tertーブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、 ネオペンチル基又は t e r t ーペンチル基であり、R³¹、R³¹、R³²及びR³² におい て好ましくはメチル基又はエチル基であり、R33において好ましくはメチル基であり、 R³⁵において好ましくはメチル基であり、R³⁶及びR³⁷において好ましくはメチル基で あり、R39及びR40において好ましくはメチル基であり、R41において好ましくはメチ 15 ル基であり、R⁴²、R⁴²、R⁴²、R⁴² 及びR⁴³において好ましくはメチル基であり、R⁴⁴ 及びR⁴⁴において好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基又はイソプロピル基で

 R^{30} における「 C_{1-6} アルキル基」は、水酸基、トリフルオロメチル基、置換基を有していてもよいアリール基(下記「アリール基」と同義、好ましくはフェニル基)、モルホリノ基又はカルボキシル基で置換されてもよく、その置換位置は置換可能であれば特に限定はない。水酸基、トリフルオロメチル基、置換基を有していてもよいアリール基、モルホリノ基又はカルボキシル基で置換された C_{1-6} アルキル基としては、例えば2ーヒドロキシエチル基、3ーヒドロキシプロピル基、4ーヒドロキシブチル基、2,3ージヒドキシロプロピル基;2ーカルボキシプロピル基又は2,2ージカルボキシプロピル基;2,2,2ートリフルオロエチル基;ベンジル基;モリホリノメチル基等が挙げられ、好ましくは2,3ージヒドロキシプロピル基又は2,2ージカルボキシプロピル基である。

あり、R⁴⁵において好ましくはメチル基である。

20

25

30

 R^{44} 及び R^{44} における「 C_{1-6} アルキル基」は、カルボキシル基又は C_{2-7} アルコキシカルボニル基(後記と同義)で置換されてもよく、その置換位置は置換可能であれば特に限定はない。カルボキシル基又は C_{2-7} アルコキシカルボニル基で置換された C_{1-6}

 $_6$ アルキル基としては、カルボキシメチル基、メトキシカルボニルメチル基が好ましい。 「 $_{C_{1-6}}$ アルコキシ基」とは、炭素数 $_{1}$ ~ $_{6}$ 個の直鎖又は分枝鎖アルコキシ基を表し、例えばメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、tertープトキシ基、ペンチルオキシ基、tertーペンチルオキシ基又はヘキシルオキシ基であり、好ましくは炭素数 $_{1}$ ~ $_{4}$ 個の直鎖又は分枝鎖アルコキシ基であり、例えばメトキシ基、エトキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、tertーブトキシ基である。特に好ましくはメトキシ基又はエトキシ基である。 $_{3}$ において好ましくはメトキシ基である。 $_{1}$

「 C_{2-7} アルコキシカルボニル基」とは、アルキル部が炭素数 $1\sim 6$ 個(好ましくは $1\sim 4$ 個)であり、かつ直鎖又は分岐鎖である、アルコキシカルボニル基を表し、例えばメトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、イソプロポキシカルボニル基、ブトキシカルボニル基、イソブトキシカルボニル基、t ertーブトキシカルボニル基、ペンチルオキシカルボニル基、ヘキシルオキシカルボニル基等が挙げられる。好ましくはメトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基又は t ertーブトキシカルボニル基である。 R^5 において好ましくはメトキシカルボニル基であり、 R^{18} において好ましくはメトキシカルボニル基であり、 R^{36} 及び R^{37} において好ましくはメトキシカルボニル基であり、 R^{36} 及び R^{37} において好ましくはメトキシカルボニル基であり、 R^{39} 及び R^{4} のにおいて好ましくはメトキシカルボニル基であり、 R^{44} 及び R^{44} において好ましくはメトキシカルボニル基である。

「 C_{2-7} アルコキシカルボニルアミノ基」とは、アルキル部が炭素数 $1\sim6$ 個(好ましくは $1\sim4$ 個)であり、かつ直鎖又は分岐鎖である、アルコキシカルボニルアミノ基を表し、例えば、メトキシカルボニルアミノ基、エトキシカルボニルアミノ基、プロポキシカルボニルアミノ基、イソプロポキシカルボニルアミノ基、ブトキシカルボニルアミノ基、イソプトキシカルボニルアミノ基、1000円のようには、100円のようには、10円のよ

ペンチルオキシカルボニルアミノ基、ヘキシルオキシカルボニルアミノ等が挙げられる。 好ましくはメトキシカルボニルアミノ基、エトキシカルボニルアミノ基又はtert で ブトキシカルボニルアミノ基である。 R^9 及び R^{10} において好ましくはメトキシカルボニルをコープトキシカルボニルアミノ基であり、 R^{22} および R^{22} において好ましくはtert で がましくはtert で カルボニルアミノ基である。

5

10

15

20

「 C_{3-13} アルコキシカルボニルアルキル基」とは、両アルキル部(アルコキシ部およびアルキル部)が炭素数 $1\sim 6$ 個(好ましくは $1\sim 4$ 個)であり、かつ直鎖又は分岐鎖である、アルコキシカルボニルアルキル基を表し、例えばメトキシカルボニルメチル基、メトキシカルボニルエチル基、エトキシカルボニルメチル基、エトキシカルボニルメチル基、ブトキシカルボニルメチル基、ブトキシカルボニルメチル基、イソプロポキシカルボニルメチル基、ブトキシカルボニルメチル基、イソブトキシカルボニルメチル基、tertーブトキシカルボニルメチル等が挙げられる。好ましくはメトキシカルボニルメチル基、エトキシカルボニルメチル基又はtertーブトキシカルボニルメチル基である。 R^{20} 及び R^{21} において好ましくはメトキシカルボニルメチル基である。

「 C_{2-7} アルキルカルボニルオキシ基」とは、アルキル部が炭素数 $1\sim 6$ 個(好ましくは $1\sim 4$ 個)であり、かつ直鎖又は分岐鎖である、アルキルカルボニルオキシ基を表し、例えばメチルカルボニルオキシ基、エチルカルボニルオキシ基、プロピルカルボニルオキシ基、イソプロピルカルボニルオキシ基、ブチルカルボニルオキシ基、イソブチルカルボニルオキシ基、 $1\sim 1$ は $1\sim 1$ であり、アンチルカルボニルオキシ基、 $1\sim 1$ であり、アンチルカルボニルオキシ基、 $1\sim 1$ である。 好ましくはメチルカルボニルオキシ基、エチルカルボニルオキシ基又は $1\sim 1$ である。 R $1\sim 1$ において好ましくはメチルカルボニルオキシ基である。 R $1\sim 1$ において好ましくはメチルカルボニルオキシ基である。

25 「 C_{1-6} ヒドロキシアルキル基」とは、炭素数 $1\sim 6$ 個(好ましくは $1\sim 4$ 個)の直鎖又は分枝鎖アルキル基が 1 又は 2 個以上の水酸基で置換された基であり、水酸基の置換位置は特に限定はない。例えばヒドロキシメチル基;1- 又は 2-ヒドロキシエチル基;1-、2- 又は 3-ヒドロキシプロピル基;1-、2-、3-又は 4-ヒドロキシブチル基;1-、2-、3- スースは 4-ヒドロキシペンチル基;1-、2-、3-、3-、4- 又は 5-ヒドロキシペンチル基;1-、2-、3-、3-、3-、4- 又は 5-ヒドロキシペンチル基;1-、2-、3-、3-、3-、3- スー、3- ストスは 3- といった。

2-ジヒドロキシエチル基等であり、好ましくは2-ヒドロキシエチル基又は1, 2-ジヒドロキシエチル基である。R 9 及びR 10 において好ましくはヒドロキシメチル基である。

「 C_{1-6} ハロアルキル基」とは、炭素数 $1\sim6$ 個(好ましくは $1\sim4$ 個)の直鎖又は分枝鎖アルキル基が1又は2個以上のハロゲン原子(上記と同義)で置換されたものであり、置換位置は特に限定されない。例えば、トリフルオロメチル基、1-又は2-クロロエチル基、1-又は2-プロモエチル基、1-又は2-プロモエチル基、1-又は2-プロピル基、1-、2-又は3-プロピル基、1-、2-又は3-プロピル基、1-、2-又は3-プロピル基、1-、2-又は3-プロピル基、1-、2-、3-又は4-プロピル基、1-、2-、3-又は4-プロピアル基等であり、好ましくはトリフルオロメチル基である。 R^{11} 、 R^{12} 、 R^{13} 、 R^{14} 及び R^{15} において好ましくはトリフルオロメチル基である。

5

10

15

20

25

30

「 C_{1-6} アルキルアミノ基」とは、炭素数 $1\sim 6$ 個(好ましくは $1\sim 4$ 個)の直鎖又は分枝鎖アルキル基で一置換されたアミノ基であり、例えば、メチルアミノ基、エチルアミノ基、プロピルアミノ基、ブチルアミノ基、ペンチルアミノ基又はヘキシルアミノ基等であり、好ましくはメチルアミノ基又はエチルアミノ基である。 R^{27} において好ましくはメチルアミノ基であり、 R^{34} において好ましくはメチルアミノ基であり、 R^{41} において好ましくはメチルアミノ基である。

「 C_{2-12} ジアルキルアミノ基」とは、炭素数 $1\sim 6$ 個(好ましくは $1\sim 4$ 個)の直鎖 又は分枝鎖アルキル基で二置換されたアミノ基であり、アルキル部は同一でも異なって いてもよい。例えば、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジプロピルアミノ基、ジプロピルアミノ基、ジブロピルアミノ基、ジブルアミノ基、ジプロピルアミノ基、ジブルアミノ基等であり、好ましくはジメチルアミノ基である。 R^{22} および R^{22} において好ましくはジメチルアミノ基であり、 R^{34} において好ましくはジメチルアミノ基であり、 R^{34} において好ましくはジメチルアミノ基である。

「 C_{3-7} シクロアルキル基」とは炭素数 $3\sim7$ 個(好ましくは $3\sim6$ 個)のシクロアルキル基を意味し、具体的にはシクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロペキシル基又はシクロペプチル基等である。好ましくは炭素数 $3\sim6$ 個のシクロアルキル基であり、具体的にはシクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロペキシル基である。特に好ましくはシクロプロピル基又はシクロペキシル基であ

る。R⁹及びR¹⁰において好ましくは、シクロプロピル基、シクロペンチル基又はシクロヘキシル基である。

「アシル基」とは、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、ピバロイル基等のアルキルカルボニル基(アルキル部の好ましい炭素数は $1\sim6$ 個、より好ましくは $1\sim4$ 個であり、直鎖又は分岐鎖である); ベンゾイル基、ナフトイル等のアリールカルボニル基(アリール部の好ましい炭素数は $6\sim1$ 2個、より好ましくは $6\sim1$ 0個である)等であり、好ましくはアセチル基である。 R^1 において好ましくはアセチル基であり、 R^3 において好ましくはアセチル基であり、 R^2 8および R^2 9において好ましくはアセチル基である。

5

「アリール基」は、好ましい炭素数は6~12個、より好ましくは6~10個であり、 10 例えば、フェニル基、ナフチル基等であり、好ましくはフェニル基である。該アリール 基は、フェニル基、ハロアルキル基 (上記「C₁₋₆ハロアルキル基」と同様なものが挙 げられる)、ハロゲン原子 (上記と同義)、 C_{1-6} アルキル基 (上記と同義)、 C_{1-6} アル コキシ基 (上記と同義)、C₂₋₇アルコキシカルボニル基 (上記と同義)、ニトロ基、シ アノ基、カルボキシル基、水酸基、アミノ基、C₁₋₆アルキルアミノ基(上記と同義) 15 及びジC₁₋₆アルキルアミノ基(上記「C₂₋₁₂ジアルキルアミノ基」と同義)から選ば れる1~6個の同一又は異なった置換基で置換されてもよく、また、置換基の位置は任 意であって、特に制限されるものではない。尚、上記置換基中のフェニル基はさらに上 記置換基群(但し、フェニル基を除く)から選ばれる1~6個の同一又は異なった置換 基で置換されてもよい。具体的には、以下の同一又は異なった1~3の置換基で置換さ 20 れたフェニル基が好ましい;当該置換基としては、例えば、トリフルオロメチル基等の ハロアルキル基;塩素原子、臭素原子、フッ素原子等のハロゲン原子;メチル基、エチ ル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、tertーブチル基等のC1-6アルキ ル基;メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソ ブトキシ基、 s e c ーブトキシ基、 t e r t ーブトキシ基等の C_{1-6} アルコキシ基 ; メ 25 トキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロポキシカルボニル基等のC2-7アル コキシカルボニル基;ニトロ基;シアノ基;カルボキシル基;水酸基;アミノ基;メチ ルアミノ基、エチルアミノ基、プロピルアミノ基、ブチルアミノ基等のC1-6アルキル アミノ基;ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジプロピルアミノ基等のジC₁₋₆ア ルキルアミノ基等である。 R^8 において好ましくはフェニル基であり、 R^{11} 、 R^{12} 、 R^1 30

 3 、 R^{14} 及び R^{15} において好ましくはフェニル基であり、 R^{19} において好ましくはフェニル基であり、 R^{31} 、 R^{30} 、 R^{3} 1 1 、 R^{32} 及び R^{32} において好ましくはフェニル基であり、 R^{33} において好ましくはフェニル基であり、 R^{33} において好ましくはフェニル基であり、 R^{33} において好ましくはフェニル基であり、 R^{33} において好ましくはフェニル基であり、 R^{34} において好ましくはフェニル基、クロロフェニル基、フルオロフェニル基、トリル基)であり、 R^{42} 、 R^{42} 1 及び R^{43} において好ましくはフェニル基であり、 R^{45} において好ましくはハロゲン原子で置換されていてもよいフェニル基(特に、フェニル基、フルオロフェニル基)であり、 R^{46} 及び R^{46} において好ましくはハロゲン原子、ヒドロキシ基若しくは R^{46} において好ましくはハロゲン原子、ヒドロキシ基若しくは R^{46} R^{46} においてもよいフェニル基(特に、フェニル基、フルオロフェニル基、クロロフェニル基、ヒドロキシフェニル基(特に、フェニル基、フルオロフェニル基、クロロフェニル基、ヒドロキシフェニル基、メトキシフェニル基)である。

「アリールオキシ基」は、好ましくは炭素数が $6\sim12$ 個、より好ましくは $6\sim10$ 個であり、例えば、フェノキシ基、ナフチルオキシ基等であり、好ましくはフェノキシ基である。該アリールオキシ基におけるアリール基は、フェニル基、ハロアルキル基(上記「 C_{1-6} ハロアルキル基」と同様なものが挙げられる)、ハロゲン原子(上記と同義)、 C_{1-6} アルキル基(上記と同義)、 C_{1-6} アルコキシ基(上記と同義)、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基(上記と同義)、ニトロ基、シアノ基、カルボキシル基、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキルアミノ基(上記と同義)及びジ C_{1-6} アルキルアミノ基(上記「 C_{2-12} ジアルキルアミノ基」と同義)から選ばれる $1\sim6$ 個の同一又は異なった置換基で置換されてもよい。尚、上記置換基中のフェニル基はさらに上記置換基群(但し、フェニル基を除く)から選ばれる $1\sim6$ 個の同一又は異なった置換基で置換されてもよい。 R^{11} 、 R^{12} 、 R^{13} 、 R^{14} 及び R^{15} において好ましくはフェノキシ基である。

「アラルキル基」とは、アリール部がフェニル基であり、かつアルキル部が炭素数 1 ~ 6 個(好ましくは 1 ~ 4 個)の直鎖又は分岐鎖のアルキル基である、アリールアルキル基であって、例えばベンジル基、フェニルプロピル基、フェニルブチル基又はフェニルへキシル基等である。また該フェニル基はハロアルキル基(上記「 C_{1-6} ハロアルキル基」と同様なものが挙げられる)、ハロゲン原子(上記と同義)、 C_{1-6} アルキル基(上記と同義)、 C_{1-6} アルキル基(上記と同義)、 C_{1-6} アルキル基(上記と同義)、 C_{1-6} アルキルアミノ基、カルボキシル基、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキルアミノ基(上記と同義)及びジ C_{1-6} アルキルアミノ基(上記「 C_{2-1} 2ジアルキルアミノ基」

と同義)から選ばれる $1\sim6$ 個の同一又は異なった置換基で置換されてもよい。 R^6 に おいて好ましくはベンジル基又は4ーフルオロベンジル基であり、 R^{11} 、 R^{12} 、 R^{13} 、 R^{14} 及び R^{15} において好ましくはベンジル基又はフェニルプロピル基であり、 R^{20} 及び R^{21} において好ましくはベンジル基であり、 R^{25} 及び R^{26} において好ましくはベンジル基であり、 R^{46} 及び R^{46} において好ましくはベンジル基である。

5

10

15

25

30

「アラルキルオキシ基」とは、アリール部がフェニル基であり、かつアルコキル部が 炭素数 $1 \sim 6$ 個(好ましくは $1 \sim 4$ 個)の直鎖又は分岐鎖のアルコキシ基である、アリールアルコキシ基であって、例えばベンジルオキシ基、フェニルプロポキシ基、フェニルブトキシ基又はフェニルへキシルオキシ基等である。また該フェニル基はハロアルキル基(上記「 C_{1-6} ハロアルキル基」と同様なものが挙げられる)、ハロゲン原子(上記と同義)、 C_{1-6} アルキル基(上記と同義)、 C_{1-6} アルコキシ基(上記と同義)、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基(上記と同義)、ニトロ基、シアノ基、カルボキシル基、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキルアミノ基(上記と同義)及びジ C_{1-6} アルキルアミノ基(上記「 C_{2-12} ジアルキルアミノ基」と同義)から選ばれる $1 \sim 6$ 個の同一又は異なった置換基で置換されされてもよい。 R^3 において好ましくはベンジルオキシ基である。

「アシルアミノ基」とは、炭素数2~13個、好ましくは2~11個であり、例えば 炭素数2~7個であるアルキルカルボニルアミノ (例えば、アセチルアミノ、プロピオ ニルアミノ、ブチリルアミノ、ピバロイルアミノなど) などが挙げられ、好ましくはア セチルアミノである。

20 「 C_{2-7} ハロアルキルカルボニルアミノ基」とは、ハロアルキル部が上記「 C_{1-6} ハロアルキル基」と同義である、好ましい炭素数が $2\sim 5$ 個であるハロアルキルカルボニルアミノ基であり、好ましくはトリフルオロメチルカルボニルアミノである。

「ヘテロアリール基」とは、炭素原子以外に、1個以上、好ましくは1~3個の、窒素原子、硫黄原子、酸素原子などのヘテロ原子を有するヘテロアリール基であり、好ましくは4~7員環、より好ましくは5~6員環である。具体的には、チエニル、フリル、イミダゾリル、ピロリル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、チアゾリル、イソチアゾリル、ピラゾリル、チオキサゾリル、ジアゾリル、ピリジル、ピリダジニル、ピリミジニル、ピラジニル、ピロリニル、ピロリジニル、ピペリジニル、ピペラジニル、モルホリニル、アゼピニルオキセピニル等が挙げられる。R³⁸においてはピリジルが好ましく、R⁴⁶および⁴⁶においてはチエニルが好ましい。

 R^3 におけるチアゾリル基は、 C_{1-6} アルキル基(前記と同義)又はアミノ基で置換されてもよい。

R⁶におけるアラルキル基は、ハロゲン原子(前記と同義)で置換されてもよい。 トリアゾリル基としては、1,2,3-体および1,2,4-体ともに包含される。 テトラゾリル基およびトリアゾリル基の結合手の位置は、可能である位置であれば特 に限定はない。

「医薬上許容し得る塩」とは、例えば塩酸塩、臭化水素酸塩、硫酸塩、リン酸塩又は 硝酸塩等の各種無機酸付加塩; 酢酸塩、プロピオン酸塩、コハク酸塩、グリコール酸塩、 乳酸塩、リンゴ酸塩、シュウ酸塩、酒石酸塩、クエン酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、メタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、 pートルエンスルホン酸塩又はアスコルビン酸塩等の各種有機酸付加塩; アスパラギン酸塩又はグルタミン酸塩等の各種アミノ酸との塩が含まれ、塩酸塩、メタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、 pートルエンスルホン酸塩が好ましく、特に好ましくは pートルエンスルホン酸塩である。また、場合によっては含水物、水和物あるいは溶媒和物であってもよい。

15 本発明化合物(1)の好適な態様としては、例えば R^6 が、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又はアラルキル基(該アラルキル基は、ハロゲン原子で置換されてもよい)であり; R^7 が、

5

10

25

Βが、

20 {ここで、Xが、=O、=S又は=NHであり;

Aが、-N ($R^{8'}$) - (ここで、 $R^{8'}$ は水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は置換基を有していてもよいフェニル基である)、-C ($R^{9'}$) ($R^{10'}$) - (ここで、 $R^{9'}$ 及び $R^{10'}$ は同一又は異なって、水素原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} ヒドロキシアルキル基、 C_{2-7} アルコキシカルボニルアミノ基又はアシルアミノ基であるか、あるいは $R^{9'}$ 及び $R^{10'}$ が隣接する炭素原子と一緒になって、 C_{3-7} シクロアルキル基を形成してもよい)、- (CH_2) $_{m}$ -NH-(ここで、mは1~4の整数である)、-CO-、-S-又は単結合であり;

(ここで、 R^{11} 、 R^{12} 、 R^{13} 、 R^{14} 又は R^{15} は、同一又は異なって、

水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、ニトロ基、水酸基、 シアノ基、ハロアルキル基、アラルキル基、置換基を有していてもよいフェニル基、アリールオキシ基、テトラゾリル基、トリアゾリル基、 $-(CH_2)_p-CO-R^{19}$ (こ こで、pは0又は $1\sim4$ の整数であり、 R^{19} は置換基を有していてもよいフェニル基、

水酸基、 C_{1-6} アルコキシ基又は-N (R^{20}) (R^{21}) - (ここで、 R^{20} 及び R^{21} は本 発明化合物 (1) における定義と同じである)である)、 $-O-(CH_2)_r-R^{23}$ (こ こで、r および R^{23} は本発明化合物(1)における定義と同じである)、-O-CO- R^{27} (ここで、 R^{27} は本発明化合物(1)における定義と同じである)、又は-N(R^{2} 8') (R^{29'}) (ここで、R^{28'} 及びR^{29'} は、同一又は異なって、水素原子、C₁₋₆アルキ 5 ル基、置換基を有していてもよいフェニル基、アシル基、 $-(CH_2)_{p'}-COO-R^3$ $^{o'}$ (ここで、 $_{
m p}$ $^{\prime}$ は本発明化合物($_{
m 1}$)における定義と同じであり、 $_{
m R}$ $^{_{
m 30'}}$ は水素原子、 置換基を有していてもよいフェニル基又はC1-6アルキル基(該C1-6アルキル基は、水 酸基、トリフルオロメチル基、置換基を有していてもよいフェニル基、モルホリノ基又 はカルボキシル基で置換されてもよい) である)、 $-CON(R^{31"})(R^{32"})$ (ここで、 10 R^{31} "及び R^{32} "は、同一又は異なって、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は置換基を有 していてもよいフェニル基である)、 $-CO-R^{33}$ (ここで、 R^{33} は C_{1-6} アルキル基 又は置換基を有していてもよいフェニル基である) 又は-CO-(CH₂)_r, -R³⁴(こ こで、r, およびR34は本発明化合物(1)における定義と同じである)である)であ 15 り、

 $R^{16b'}\sim R^{16n'}$ 及び $R^{17b'}\sim R^{17n'}$ は同一又は異なって、水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、アミノ基、水酸基、 C_{1-6} アルコキシ基又は $-CON(R^{31'''})$ ($R^{32'''}$)(ここで、 $R^{31'''}$ 及び $R^{32'''}$ は $R^{31''}$ 及び $R^{32'''}$ と同義である)であり、 R^{18} 、Yおよびnは本発明化合物(1)における定義と同じである)である)であるか、

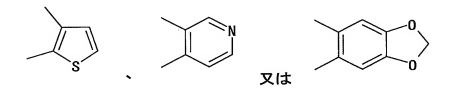
20 あるいは

R⁶及びR⁷が隣接する窒素原子と一緒になって

{ここで、 R^{36} 及び R^{37} は本発明化合物(1)における定義と同じであり; Z'は、 $-CH_2-CH_2-$ 、-C(R^{42})=CH-、-C(R^{42})=N-、-N=N 25 -、-CO-、-CO-O-、-CO-CH $_2-$ O-、 $-CH_2-$ CO-NH-、-C(R

 $^{42''}$) (R^{43}) -N (R^{44}) - (ここで、 R^{42} 、 $R^{42'}$ 、 $R^{42''}$ 及び R^{43} は、同一又は異なって水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は置換基を有していてもよいフェニル基であり、 R^{44} は本発明化合物(1)における定義と同じである)又は-C (U) -N $(R^{44'})$ - (ここで、Uおよび $R^{44'}$ は本発明化合物(1)における定義と同じである)であり; $R^{38'}$ は、水素原子又は、N口ゲン原子若しくは C_{1-6} アルキル基で置換されていてもよいフェニル基又はピリジル基であり;

 R^{39} 、及び R^{40} 、はともに水素原子であるか、あるいは R^{39} 、及び R^{40} 、が隣接する炭素原子と一緒になって、



10 を形成してもよく;

5

WおよびV,は本発明化合物(1)における定義と同じであり;

 V_2 'は-O-、 $-CH_2-$ 又は-N(R^{45}) -(ここで、 R^{45} は、水素原子、 C_{1-6} アルキル基、ハロゲン原子で置換されていてもよいフェニル基である)であり;

 V_3 'は $-CH(R^{46})$ -又は $-N(R^{46})$ - (ここで、 R^{46} および R^{46} 'は、それぞ 15 れ水素原子、ベンジル基、チエニル基、又はハロゲン原子、ヒドロキシ基若しくは C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよいフェニル基である)である}を形成してもよい 態様:および

 R^6 が、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又はアラルキル基(該アラルキル基は、ハロゲン原子で置換されてもよい)であり;

20 R⁷が、

25

$$X$$
 $A \sim B$

{ここで、Xは本発明化合物(1)における定義と同じであり;

Aは、-N($R^{8''}$)-(ここで、 $R^{8''}$ は水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は置換基を有していてもよいアリール基である)、-C($R^{9''}$)($R^{10''}$)-(ここで、 $R^{9''}$ 及び $R^{10''}$ は同一又は異なって、水素原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} ヒドロキ

シアルキル基又は C_{2-7} アルコキシカルボニルアミノ基であるか、あるいは R^{9} "及び R^{10} "が隣接する炭素原子と一緒になって、 C_{3-7} シクロアルキル基を形成してもよい)、 $-(CH_2)_m-NH-($ ここで、mは本発明化合物(1)における定義と同じである)、-CO-又は単結合であり;

5 Bは、

(ここで、 R^{11} "、 R^{12} "、 R^{13} "、 R^{14} " 又は R^{15} " は、同一又は異なって、水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、ニトロ基、水酸基、シアノ基、ハロアルキル基、アラルキル基、置換基を有していてもよいアリール基、アリールオキシ基、テトラゾリル基、トリアゾリル基、- (CH_2) $_p$ - $CO-R^{19}$ (ここ

5

で、pおよび R^{19} は本発明化合物(1)における定義と同じである)、 $-O-(CH_2)$ $_r-R^{23}$ (ここで、 $_r$ および R^{23} は本発明化合物(1)における定義と同じである)、 $-O-CO-R^{27}$ (ここで、 R^{27} は本発明化合物(1)における定義と同じである)又は -N (R^{28} ")(R^{29} ")(ここで、 R^{28} " 及び R^{29} " は、同一又は異なって、水素原子、 C_{1-6} アルキル基、置換基を有していてもよいアリール基、 $-(CH_2)_p$, $-COO-R^{30}$ "(ここで、p"はpと同義であり、p0"は水素原子又はp0"はp0。(ここで、p0"はp0。p0。 はp0。 はp0。 はp0。 はp0。 である)、p0。 である)又は p0。 である)又は p0。 である)であり、 p0。 である)であり、

5

10

 $R^{16b}\sim R^{16n}$ 及び $R^{17b}\sim R^{17n}$ は本発明化合物(1)における定義と同じであり、 R^{18} は本発明化合物(1)における定義と同じであり、

Y''は-S-又は-N(R^{35})-(ここで、 R^{35} は本発明化合物(1)における定義 25 と同じである)であり、

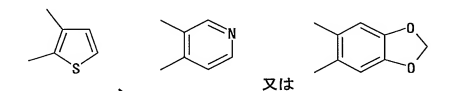
n は本発明化合物(1)における定義と同じである)であるか、あるいは R^6 及び R^7 が隣接する窒素原子と一緒になって

{ここで、 R^{36} "及び R^{37} "は、同一又は異なって、水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} 20 アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、アミノ基、水酸基又は $-O-CO-R^{41}$ (ここで、 R^{41} は本発明化合物(1)における定義と同じである)であり; Z'、は、 $-CH_2-CH_2-$ 、 $-C(R^{42})=CH-$ 、-N=N-、-CO-、-CO-0ー、 $-CO-CH_2-O-$ 、 $-CH_2-CO-NH-$ 、 $-C(R^{42})$ ")(R^{43}) -N(R^{44} ")-1)にこで、 R^{42} 、 R^{42} "及び R^{43} は本発明化合物(1)における定義と同じであり、 R^{44} "は、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は C_{2-7} アルコキシカルボニル基で

ある) 又は-C (U) -N (R^{44} ") - (ここで、Uは=O又は=Sであり、 R^{44} " は R^{44} " と同義である) あり;

R38"は、水素原子又は置換基を有していてもよいアリール基であり;

 R^{39} "及び R^{40} "は、同一又は異なって、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は C_{2-7} アルコ キシカルボニル基であるか、或いは R^{39} "及び R^{40} "が隣接する炭素原子と一緒になって、



を形成してもよく;

W'' は $-CO-又は-CH_2$ ーであり;

10 V,およびV。は本発明化合物(1)における定義と同じであり;

 V_3 '' は $-CH(R^{46}$ '') -又は $-N(R^{46}$ ''') - (ここで、 R^{46} ''' 及び R^{46} ''' は、同-又は異なって、水素原子又は置換基を有していてもよいアリール基である)であるを形成してもよい〕である態様が挙げられる。

次に各種置換基又は置換位置についてより詳しく述べると以下の通りである。

15 R¹において好ましくは、水素原子である。

R²において好ましくは、水素原子である。

 R^3 において好ましくは、 C_{1-6} アルキル基又はハロゲン原子であり、特に好ましくは 塩素原子である。

R⁴において好ましくは、水素原子である。

20 R⁵において好ましくは、水素原子である。

R⁷において好ましくは、Xが=O又は-NHであり、Aが単結合であり、Bが

(式中、各記号は前記と同義である)

である。

R⁶において好ましくは、水素原子であるか、又はR⁶とR⁷が隣接する窒素原子と一緒になって、

(式中、各記号は前記と同義である)

を形成する。

5

15

本発明化合物(1)の好適な具体例を以下に列挙する:

1-1. 安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

10 1-2. 2-アミノ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

- 1-3. 2ーヒドロキシ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 1-4. 3-(2-(2-(5-))-1H-)インドール-2-カルボニル)ヒドラジ ノカルボニル)フェニルカルバモイルオキシ)-2, 2-ジメチルプロピオン酸、
- 1-5. 安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)-1-メチルヒドラジド、
- 1-6. 安息香酸 2- (1-アセチル-5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニ ル) ヒドラジド、
- 20 1-7. 5 クロロー1 H インドールー2 カルボン酸 2 (イミノーフェニルーメ チル)ヒドラジド、
 - 1-8. 5-アミノチアゾールー4-カルボン酸 2-(5-クロロー<math>1H-インドール -2-カルボニル)ヒドラジド、
- 1-9. 安息香酸 2-(5-フルオロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジ25 ド、
 - 1-10. シクロヘキサンカルボン酸 2-(5-フルオロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

1-11. チオフェン-2-カルボン酸 2-(5-フルオロ-1H-インドール-2-カ ルボニル) ヒドラジド、

- 1-12. 4 ーニトロ安息香酸 2 ー (5 ークロロー 1 Hーインドールー 2 ーカルボニル) ヒドラジド、
- 5 1-13. 2ーメチル安息香酸 2ー (5ークロロー1Hーインドールー2ーカルボニル) ヒドラジド、
 - 1-14. 4 メチル安息香酸 2 (5 クロロー 1 H インドールー 2 カルボニル) ヒドラジド、
- 1-15. 2-メトキシ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドール-2-カルボニ10 ル)ヒドラジド、
 - 1-16. 3 メトキシ安息香酸 2 (5 クロロー 1 H インドール 2 カルボニル) ヒドラジド、
 - 1-17. 4-メトキシ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 15 1-18. 3ーメチル安息香酸 2ー(5ークロロー1Hーインドールー2ーカルボニル) ヒドラジド、
 - 1-19. 2 クロロ安息香酸 2 (5 クロロー 1 H インドールー 2 カルボニル) ヒドラジド、
 - 1-20. 3 ークロロ安息香酸 2 ー (5 ークロロー 1 Hーインドールー 2 ーカルボニル) ヒドラジド、

20

- 1-21. 4 クロロ安息香酸 2 (5 クロロー 1 H インドールー 2 カルボニル) ヒドラジド、
- 1-22. 4-(2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) 安息香酸メチルエステル、
- 25 1-23. シクロヘキサンカルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボ ニル) ヒドラジド、
 - 1-24. 2, 4-ジクロロ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 1-25. 2, 6 ジクロロ安息香酸 2 (5 クロロー 1 H インドールー 2 カルボ 30 ニル) ヒドラジド、

1-26. 2, 4 - ジフルオロ安息香酸 2 - (5 - クロロー 1 H - インドールー 2 - カルボニル) ヒドラジド、

- 1-27. ビフェニルー 2 ーカルボン酸 2 ー (5 ークロロー 1 H ーインドールー 2 ーカルボール) ヒドラジド、
- 5 1-28. 3-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2ーカルボニル) ヒドラジド、
 - 1-29. 4-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロー1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 1-30. 3ートリフルオロメチル安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 1-31. 4ートリフルオロメチル安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 1-32. 2ートリフルオロメチル安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、
- 15 1-33. 安息香酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 1-34. 安息香酸 2- (5-クロロ-3-メチル-1H-インドール-2-カルボニ ル) ヒドラジド、
 - 1-35. 安息香酸 2-(5,7-ジクロロ-1H-インドール-2-カルボニル)ヒド ラジド、
- 20 1-36. 2-アミノ安息香酸 2-(5-イソプロピルー1H-インドールー2-カルボ ニル) ヒドラジド、
 - 1-37. 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-イソプロピルー<math>1Hーインドール-2-カルボニル)ヒドラジド、
 - 1-38. 2-アミノ安息香酸 2- (5-フルオロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

25

- 1-39. 2-アミノ安息香酸 2- (6-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 1-40. 3-アミノー4-(2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) 安息香酸メチルエステル、
- 30 1-41. 3-アミノイソニコチン酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボ

ニル)ヒドラジド、

25

1-42. イソニコチン酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒド ラジド、

- 1-43. ニコチン酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジ 5 ド、
 - 1-44. ピリジン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボ ニル) ヒドラジド、
 - 1-45. 3 (ジメチルアミノ) 安息香酸 2 (5 クロロー1H インドールー2 カルボニル) ヒドラジド、
- 10 1-46. Nー(3-(2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジ ノカルボニル) フェニル) アセトアミド、
 - 1-47. N- (2- (2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジ ノカルボニル) フェニル) アセトアミド、
- 1-48. 4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニ 15 ル) <math>-2-メチルヒドラジド、
- 20 1-51. 2 (ジメチルアミノ) 安息香酸 2 (5 クロロー1H インドールー2 カルボニル) ヒドラジド、

 - 1-53. 2 メチルアミノ安息香酸 2 (5 クロロー 1 H インドールー 2 カルボ ニル) ヒドラジド、
 - 1-54. 2ーアミノー4ークロロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 1-55. 2-アミノー6-クロロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、
- 30 1-56. 2-アミノー3-クロロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-

カルボニル) ヒドラジド、

5

25

1-57. 2-アミノー5-クロロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

- 1-58. 4ーシアノ安息香酸 2- (5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、
- 1-59. 4- (1H-テトラゾール-5-イル) 安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 1-60. 3 (1H-テトラゾール-5-イル) 安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 10 1-61. 2- (2- (2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジ ノカルボニル) アニリノ) 酢酸、
 - 1-62. 2-アミノ安息香酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 1-63. 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-メチルー1H-インドールー215 -カルボニル) ヒドラジド、
 - 1-64. メチル (2-(2-(5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェニル) カルバメート、
 - 1-65. 2- (2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェニル ジメチルカルバメート、
- 20 1-66. 2-アミノ安息香酸 2- (5-エチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 1-67. 2-アミノー4, 5-ジフルオロ安息香酸 2- (5-メチルー1 H-インドールー2-カルボニル)ヒドラジド、
 - 1-68. 2- (2-ヒドロキシエトキシ) 安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 1-69. 2-(3-(2-(5-)) ロロロー1H- インドールー2- カルボニル) ヒドラジ ノカルボニル) フェノキシ) 酢酸メチルエステル、
 - 1-70. 2-(3-(2-(5-2)-1)-1)-1 1-70. 2-(3-(2-(5-2)-1)-1)-1 1-70. 2-(3-(2-(5-2)-1)-1)-1 1-70. 2-(3-(2-(5-2)-1)-1)-1 1-70. 2-(3-(2-(5-2)-1)-1)-1 1-70. 2-(3-(2-(5-2)-1)-1)-1 1-70. 2-(3-(2-(5-2)-1)-1)-1 1-70. 2-(3-(2-(5-2)-1)-1)-1 1-70. 1-7
- 30 1-71. 2-(3-(2-(5-2)) + (1-2) + (1

ノカルボニル) フェノキシ) -N, N-ジメチルアセトアミド、

5

20

- 1-72. 2-メチルチアゾール-4-カルボン酸 2- (5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 1-73. 4- (2H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル) 安息香酸 2- (5-クロロー1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 1-74. 3- (2H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル) 安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 1-75. 1, 3-ジヒドロキシー2-プロピル (2-(2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル)ヒドラジノカルボニル)フェニル)カルバメート、
- 10 1-76. 3-((2-(2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェニル) カルバモイルオキシ) -2, 2-ジメチルプロピオン酸、
 - 1-77. チオフェン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 15 1-78. フラン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 1-79. 2, 6 ジクロロニコチン酸 2 (5 クロロー 1 H インドールー 2 カルボニル) ヒドラジド、
 - 1-80. 1H-ピロールー2-カルボン酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル)ヒドラジド、

 - 1-82. ピラジン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボ ニル) ヒドラジド、
- 25 1-83. チオフェン-3-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カル ボニル) ヒドラジド、
 - 1-84. フラン-3-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニ ル) ヒドラジド、
- 1-85. 5-クロロチオフェン-2-カルボン酸 2- (5-クロロ-1 H-インドール -2-カルボニル)ヒドラジド、

1-86. 3 ークロロチオフェンー 2 ーカルボン酸 2 ー (5 ークロロー 1 Hーインドール - 2 ーカルボニル) ヒドラジド、

- 1-87. 1-メチル-1H-ピロール-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)ヒドラジド、
- 5 1-88. 5ーメチルチオフェンー2ーカルボン酸 2ー(5ークロロー1Hーインドール ー2ーカルボニル) ヒドラジド、
 - 1-89. 3-メチルチオフェン-2-カルボン酸 2- (5-クロロ-1 H-インドール -2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 1-90. 2, 6 ジフルオロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

10

- 1-91. 2, 3 ジフルオロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 1-92. 5 クロロー 1 H インドールー 2 カルボン酸 2 (ナフタレンー 1 カルボンル) ヒドラジド、
- 15 1-93. 3, 4, 5ートリフルオロ安息香酸 2ー(5ークロロー1Hーインドールー2ーカルボニル) ヒドラジド、
 - 1-94. 2, 3, 4, 5ーテトラフルオロ安息香酸 2-(5ークロロー1Hーインドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 1-95. 2-アミノー4-メチル安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 1-96. 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー<math>1 Hーインドールー2-カルボニル)ヒドラジド、
 - 1-97. 2-アミノー5-メチル安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、
- 25 1-98. 2-アミノー6-メチル安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 1-99. 2ーアミノー3ーメチル安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、
- 1-100.2-アミノー4,5-ジフルオロ安息香酸2-(5-クロロー1H-インドー30 ルー2-カルボニル)ヒドラジド、

1-101. 3 - アミノチオフェンー 2 - カルボン酸 2 - (5 - クロロー 1 H - インドール - 2 - カルボニル) ヒドラジド、

- 1-102. 2-アミノ安息香酸 2-(5-ブロモ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 5 1-103.2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-ブロモー1Hーインドールー2 ーカルボニル) ヒドラジド、
 - 1-104. 1 H-ピラゾールー4-カルボン酸 2-(5-2)-クロロー1 H-インドールー2-カルボニル)ヒドラジド、
 - 1-105. メチル (2-(2-(5-フルオロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェニル) カルバメート、

10

20

- 1-106. 1-メチルー1 H-ピロールー2-カルボン酸 2-(5-メチルー1 H-インドールー2-カルボニル)ヒドラジド、
- 1-107. チオフェン-3-カルボン酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 15 1-108. 4 H チェノ [3, 2-b] ピロールー 5 カルボン酸 2-(5-クロロー 1 H インドールー 2 カルボニル) ヒドラジド、
 - 1-109. フェニル (2-(2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェニル) カルバメート、
 - 1-110. ベンジル (2-(2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェニル) カルバメート、
 - 1-111.2-ヒドロキシエチル (2-(2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェニル) カルバメート、
 - 1-112. 3ーヒドロキシプロピル (2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェニル) カルバメート、
- - 1-115.メチル 2-(2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェニルカルバメート、

1-116. シクロヘキサンカルボン酸 2-(5-2) (5-2

- 1-117. チオフェン-2 ーカルボン酸 2-(5-2) ークロロ-1 Hーインドール-2 ーカルボール) -1 ーメチルヒドラジド、
- 5 1-118. 安息香酸 2- (1 H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 1-119. 安息香酸 2- (5-クロロー1-メチルー1H-インドールー2-カルボニ ル) ヒドラジド、
 - 1-120. 安息香酸 2- (5-メトキシ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 10 1-121.安息香酸 2-(5-イソプロピル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 1-122. 安息香酸 2-(5-ニトロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 1-123. 安息香酸 2-(5-ベンジルオキシ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 15 1-124. 安息香酸 2-(6-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 1-125. 6 H チェノ [2, 3-b] ピロール-5- カルボン酸 2-(5- クロロ-1 H インドール-2- カルボニル)ヒドラジド、
 - 1-126. 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 2- ((2-フロオロフェニル) -イミノーメチル) ヒドラジド、
- 20 1-127.5-クロロー1Hーインドールー2ーカルボン酸 2-((3-フロオロフェニル) ーイミノーメチル) ヒドラジド、
 - 1-128. 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 2- ((4-フロオロフェニル) -イミノーメチル) ヒドラジド、
 - 1-129. 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 2-(7 1-1 1-

- 1-130. 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 2- ((4-クロロフェニル) -イミノーメチル) ヒドラジド、
- 1-131. 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 2- ((3-クロロフェニル) -イミノーメチル) ヒドラジド、
- 30 1-132.5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 2-((3-フルオロフェニ

ル)ーイミノーメチル)ヒドラジド、

- 1-133. 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 2-(イミノ-(o-トリル) -メチル)ヒドラジド、
- 1-134. 5 クロロー 1 H インドールー 2 カルボン酸 2 (イミノー (m トリル) 5 メチル) ヒドラジド、
 - 1-135.5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 2-(イミノー(チオフェン-2-イル)-メチル)ヒドラジド、
 - 1-136.5 クロロー1H-インドールー2 カルボン酸 2 (イミノー(ピリジンー2-イル) メチル) ヒドラジド、
- 10 1-137.5 クロロー1H-インドールー2ーカルボン酸 2- ((フランー2ーイル) ーイミノーメチル) ヒドラジド、
 - 1-138. 5 クロロー 1 H インドールー 2 カルボン酸 2 ((2 クロロー 6 フルオロフェニル) イミノーメチル) ヒドラジド、
 - 1-139.5 クロロー1H-インドールー2 カルボン酸 2 (イミノー(2 トリフルオロメチルフェニル) メチル) ヒドラジド、
 - 1-140.5 クロロー1H-インドールー2 カルボン酸 2 (イミノー(ピラジンー2-イル) メチル) ヒドラジド、
 - 1-141.3-アミノ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 20 1-142.3 メトキシ安息香酸 2 (5 クロロー1H インドールー2 カルボニ ル) ヒドラジド、
 - 1-143. 5-アミノー2-メチルチアゾールー4-カルボン酸 2-(5-クロロー1H -インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 2-1. 5-クロロー1Hーインドールー2ーカルボン酸 (1, 2, 3, 4ーテトラヒ
 25 ドロー2, 4ージオキソキナブリンー3ーイル)アミド、
 - 2-2. 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 (2, 3-ジヒドロ-2, 4 -ジオキソ-4 H-ベンゾ [e] [1, 3] オキサジン-3-イル)アミド、
 - 2-3. 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-4-オキソー2-チオキソキナゾリン-3-イル) アミド、
- 30 2-4. 5ークロロー1 Hーインドールー2ーカルボン酸 (3,4ージヒドロー2ーメ

チルー4ーオキソキナゾリンー3ーイル)アミド、

5

- 2-5. 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 (3, 4-ジヒドロー4-オ キソキナゾリン-3-イル) アミド、
- 2-6. 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (1,2,3,4-テトラヒ ドロ-4-オキソキナゾリン-3-イル)アミド、
 - 2-7. 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2, 5-ジオキソー5 H-ベンゾ [e] [1, 4] ジアゼピンー4-イル)アミド、
- 2-8. 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (2, 3, 4, 5-テトラヒ)
 ドロー3, 5-ジオキソーベング [f] [1, 4] オキサアゼピンー4ーイル) アミド、
 - 2-9. 5-イソプロピル-1 H-インドール-2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2, 4-ジオキソキナゾリン-3-イル)アミド、
 - 2-10. 5-イソプロピルー1 H-インドールー2-カルボン酸 (7-フルオロー1, 2. 3, 4-テトラヒドロー2, 4-ジオキソキナゾリンー3-イル)アミド、
 - 2-11. 5-7ルオロ-1 H-7ンドール-2-7カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2, 4-ジオキソキナゾリン-3-7ル)アミド、
 - 2-12. 6-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2, 4-ジオキソキナゾリン-3-イル)アミド、
- 20 2-13. 3-((5-クロロー1H-インドールー2ーカルボニル)アミノ)-1,2,3,4-テトラヒドロー2,4-ジオキソキナゾリンー7ーカルボン酸メチルエステル、
 - 2-14. 3-((5-)0-1 H-インドールー2ーカルボニル)アミノ)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2, 4-ジオキソキナゾリンー7ーカルボン酸、
- 25 2-15. 5-クロロー1H-インドールー2ーカルボン酸 (1, 2, 3, 4ーテトラヒドロー2, 4ージオキソー6ー(トリフルオロアセチルアミノ)キナゾリンー3ーイル)アミド、
 - 2-16. 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 (6-アミノー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2, 4-ジオキソキナゾリンー3-イル)アミド、
- 30 2-17. 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 (5-クロロー1, 2, 3,

4-テトラヒドロー2、4-ジオキソキナゾリンー3-イル)アミド、

5

- 2-18. 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 (6-クロロー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2, 4-ジオキソキナゾリン-3-イル)アミド、
- 2-19. 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 (7-クロロー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2, 4-ジオキソキナゾリン-3-イル) アミド、
- 2-20. 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 (8-クロロー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2, 4-ジオキソキナゾリン-3-イル) アミド、
- 2-22. 2-(3-((5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) アミノ) -1,
 2, 3, 4-テトラヒドロ-2, 4-ジオキソキナゾリン-1-イル) 酢酸メチルエステル、
 - 2-23. 5-メチルー1 H-インドールー2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2, 4-ジオキソキナゾリン-3-イル) アミド、
- 15 2-24. 5-メチルー1 H-インドールー2-カルボン酸 (7-フルオロー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2, 4-ジオキソキナゾリン-3-イル) アミド、
 - 2-25. 5-x チルー1 Hーインドールー2- カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2, 4-ジオキソキナゾリンー3-イル)アミド、
 - 2-26. 5-メチル-1 H-インドール-2-カルボン酸 (6, 7-ジフルオロ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2, 4-ジオキソキナゾリン-3-イル) アミド、
 - 2-27. 5-メチルー1Hーインドールー2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロー6-メトキシー2, 4-ジオキソキナゾリンー3-イル)アミド、
 - 2-28. 5-メチル-1 H-インドール-2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-6-ヒドロキシ-2, 4-ジオキソキナゾリン-3-イル)アミド、
- 25 2-29. 酢酸 3-((5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) アミノ)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2, 4-ジオキソキナゾリン-6-イルエステル、
 - 2-30. 5-クロロ-1 H- H-

2-32. N- (1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-7-ニトロ-2, 4-ジオキソキナゾリン-3-イル)-5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸アミド、

- 3-1. 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (2, 4-ジオキソパーヒドロピリミジン-3-イル)アミド、
- 5 3-2. 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (4-オキソー2ーチオキソ パーヒドロピリミジン-3-イル)アミド、
 - 3-3. 5-クロロ-1 H-インド-ル-2 -カルボン酸 (2, 4 -ジオキソ-1 -フェニルパーヒドロピリミジン-3 -イル)アミド、
- 3-4. 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 (4-オキソー1-フェニル パーヒドロピリミジンー3-イル)アミド、
 - 3-5. 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 (1-(4-フルオロフェニル) -2. 4-ジオキソパーヒドロピリミジン-3-イル) アミド、
 - 3-6. 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 (2, 4-ジオキソー1-(ピ リジン-2-イル) パーヒドロピリミジン-3-イル) アミド、
- 15 3-7. $5-\rho$ ロロー1 Hーインドールー2-カルボン酸 (1-(3-フルオロフェニル)-2, 4-ジオキソパーヒドロピリミジン-3-イル)アミド、
 - 3-8. 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 (1-(2-フルオロフェニル)-2, 4-ジオキソパーヒドロピリミジン-3-イル)アミド、
 - 3-9. 5-フルオロー1H-インドールー2-カルボン酸 (2,4-ジオキソー1-フェニルーパーヒドロピリミジン-3-イル)アミド、

- 3-10. 5 メチルー 1 H インドールー 2 カルボン酸 (2, 4 ジオキソー 1 フェニルーパーヒドロピリミジンー 3 イル) アミド、
- 3-11. 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 (1-(3-クロロフェニル)-2, 4-ジオキソパーヒドロピリミジン-3-イル)アミド、
- 25 3-12. 5-クロロー1H-インドールー2ーカルボン酸 (2,4-ジオキソー1ー(m-トリル)パーヒドロピリミジン-3ーイル)アミド、
 - 3-13. 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 (2, 4-ジオキソー1-(p-
- 3-14. 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 (1-(4-クロロフェニル) 30 -2, 4-ジオキソパーヒドロピリミジン-3-イル)アミド、

3-15. 5-クロロ-1 H-インドール-2 - カルボン酸 (2,4 -ジオキソ-1 - (o - トリル) パーヒドロピリミジン-3 - イル)アミド、

- 4-1. 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 ((4S) -2, 5-ジオキソ -4-フェニルイミダゾリジン-1-イル) アミド、
- 5 4-2. 5-クロロー1H-インドールー2ーカルボン酸 (2,4-ジオキソー1-フェニルイミダブリジンー3ーイル)アミド、
 - 4-3. 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 (4-オキソー1-フェニル -2-チオキソイミダゾリジン-3-イル) アミド、
- 4-4. 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 (4-オキソー1-フェニル イミダゾリジンー3-イル)アミド、
 - 4-5. 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 (2-オキソー1-フェニル イミダゾリジン-3-イル)アミド、
 - 4-6. 5-クロロ-1 H-インド-ル-2 カルボン酸 ((4 R) 2, 5 -ジオキソ 4-フェニルイミダゾリジン- 1 -イル) アミド、
- 15 4-7. 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 ((4 S) -1, 3-ジオキソ -パーヒドロピロロ $[1,\ 2-c]$ イミダゾール-2-イル)アミド、
 - 4-8. 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 ((4 R) -1, 3-ジオキソ -パーヒドロピロロ [1, 2-c]イミダゾールー2-イル)アミド、
 - 4-9. 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 ((4S)-4-ベンジルー2, 5-ジオキソイミダゾリジンー1-イル) アミド、

- 4-11. 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 (2, 4-ジオキソイミダゾ リジン-3-イル)アミド、
- 25 4-12. 5 クロロー1H-インドールー2ーカルボン酸 (1ーメチルー2, 5 ジオキソー4 フェニルイミダゾリジンー1 イル)アミド、
 - 4-13. 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (2,4-ジオキソー1ー(4-7) カーフルオロフェニル) イミダゾリジンー3ーイル) アミド、

4-15. 5-クロロー1 H- H-

- 4-16. 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (2,5-ジオキソー4-(4-7) カーフルオロフェニル) イミダゾリジンー<math>1-イル) アミド、
- 5 4-17. 5 クロロー1H-インドールー2ーカルボン酸 (2,5 ジオキソー4 (4 クロロフェニル) イミダゾリジンー1ーイル) アミド、
 - 4-18. 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 ((4 S) -2, 5-ジオキソ -4- (4-ヒドロキシフェニル)イミダゾリジン-1-イル)アミド、
 - $4-19.\ 5-2$ 000 -4-1 -4-

- 4-20. 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 ((4R) -2, 5-ジオキソ-4- (4-メトキシフェニル) イミダゾリジン-1-イル) アミド、
- 5-1. 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2- (アニリノカルボニル) ヒドラジド、
- 15 5-2. 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-(フェニルチオカルボニル) ヒドラジド、
 - 5-3. 5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 2-(2-フェニルアセチル) ヒドラジド、
- 5-4. 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-(2-オキソー2-フェ 20 ニルアセチル) ヒドラジド、
 - 5-5. 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 2- ((2-フルオロフェニル) アミノカルボニル) ヒドラジド、
 - 5-6. 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 2- ((3-フルオロフェニル) アミノカルボニル) ヒドラジド、
- 25 5-7. 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 2- ((4-フルオロフェニル) アミノカルボニル) ヒドラジド、
 - 5-8. 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 2-(アニリノカルボニル)-2-メチルヒドラジド、
- 5-9. 5-クロロー1H-インドールー2ーカルボン酸 2- ((2ークロロアニリノ)30 カルボニル)ヒドラジド、

5-10. 5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 2-((3-クロロアニリノ) カルボニル) ヒドラジド、

- 5-11. 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((4-クロロアニリノ) カルボニル)ヒドラジド、
- 5 5-12. 5-クロロー1H-インドールー2ーカルボン酸 2-((1-フェニルシクロプロパン)カルボニル)ヒドラジド、
 - 5-13. 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 2-((1-フェニルシクロペンタン) カルボニル) ヒドラジド、
 - 5-14. 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-((1-フェニルシクロへ キサン) カルボニル) ヒドラジド、

10

- 5-15. 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 2- (2-フェニルプロパノイル) ヒドラジド、
- 5-16. 5-クロロー1H-インドールー2ーカルボン酸 2-(3-ヒドロキシー2-フェニルプロパノイル) ヒドラジド、
- 15 5-17. 5 クロロー 1 H インドールー 2 カルボン酸 2 (2 メチルー 2 フェニルプロパノイル) ヒドラジド、
 - 5-18. 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2- ((2S) -2-アミノー 2-フェニルアセチル) ヒドラジド、
- 5-19. N- (2- (2- (5-クロロ-1H-インド-ル-2-カルボニル) ヒドラジ 20 ノ) -2-オキソ-1-フェニルエチル) アセトアミド、
 - 6-1. 2ーモルホリノエチル (2-((2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノ) カルボニル) フェニル) カルバメート pートルエンスルホン酸塩、
 - 6-2. 2-アミノー4, 5-ジフルオロ安息香酸 <math>2-(5-メチルー1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、
 - 6-3. 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドール-2 -カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、
 - 6-4. 3- (ジメチルアミノ) 安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
- 30 6-5. 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2

ーカルボニル) ヒドラジド 塩酸塩、

- 6-6. 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2 -カルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、
- 6-7. 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー25 ーカルボニル) ヒドラジド pートルエンスルホン酸塩、
 - 6-8. 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2 -カルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、
 - 6-9. 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1 H-インドールー2 -カルボニル)ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、
- 10 6-10. 2 アミノ安息香酸 2 (5 メチル 1 H インドール 2 カルボニル) ヒドラジド p - トルエンスルホン酸塩、
 - 6-11. 2-アミノ安息香酸 2- (5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、
 - 6-12. 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-メチルー1H-インドールー2 -カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、
 - 6-13. 3 アミノ安息香酸 2 (5 クロロー1 H インドールー2 カルボニル) ヒドラジド p トルエンスルホン酸塩、
 - 6-14. 5 ークロロー1 Hーインドールー2 ーカルボン酸 2 ー ((2 ークロロフェニル) ーイミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
- 20 6-15. 5-クロロー1Hーインドールー2-カルボン酸 2- ((2-クロロフェニル) -イミノーメチル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、
 - 6-16. 5 クロロー1H-インドールー2 カルボン酸 2 ((2 クロロフェニル) イミノーメチル) ヒドラジド 塩酸塩、
- 6-17. 5 ークロロー 1 H ーインドールー 2 ーカルボン酸 2 ー (イミノーフェニルーメ 25 チル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 6-18. 5 クロロー1H-インドールー2 カルボン酸 2 ((2 クロロフェニル) イミノーメチル) ヒドラジド ブテン二酸塩、
 - 6-19. 5 クロロー1 H インドールー2 カルボン酸 2 ((2 フルオロフェニル) イミノーメチル) ヒドラジド 塩酸塩、
- 30 6-20. 5 クロロー1 H インドールー2 カルボン酸 2 ((2-フルオロフェニ

- ル) ーイミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
- 6-22. 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2- ((3-フルオロフェニル) -イミノーメチル) ヒドラジド 塩酸塩、
 - 6-23. 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 2- ((3, 4-ジフルオロフェニル) -イミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 6-24. 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 <math>2-(イミノー(2-メトキシフェニル)-メチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
- 10 6-25. 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 2-((2,6-ジフルオロフェニル) -イミノーメチル)ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 6-26. 5-クロロ-1H-インドールー2-カルボン酸 <math>2-((2,4-ジフルオロフェニル)-イミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 6-27. 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 2- ((1, 2-ジメチル-1 H-ピロールー5-イル)-イミノーメチル)ヒドラジド メタンスルホン酸塩、

15

- 6-28. 2-アミノ安息香酸 2- (5-メチル- 1 H-インドール- 2-カルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、
- 6-29. 2-アミノ安息香酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、
- 20 6-30. 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-メチルー1H-インドールー2 ーカルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、
 - 6-31. 2 (ジメチルアミノ) 安息香酸 2 (5 クロロー 1 H インドール 2 カルボニル) ヒドラジド p トルエンスルホン酸塩、
 - 6-32. 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2 -カルボニル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 6-33. 2-アミノ安息香酸 2-(5-ブロモー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 6-34. 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-メチルー1 H-インドールー2 -カルボニル)ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、および
- 30 6-35. 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-メチルー1H-インドールー2

ーカルボニル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩。

5

10

15

20

30

上記左端の数字は、実施例番号に相当する(但し、1-1、2-1、3-1、4-1、5-1および6-1はそれぞれ実施例1、2、3、4、5および6に相当する)。これらの中でも、より好ましい具体例としては、上記 $1-1\sim1-1$ 43および $6-1\sim6-3$ 5で挙げられる化合物であり、さらに好ましくは上記 $6-1\sim6-3$ 5で挙げられる化合物である。

ここで本発明化合物 (1) は、場合によっては水和物又は溶媒和物であってもよく、 またそのプロドラック及び代謝物についても包含されるものである。

本発明における「プロドラッグ」とは、化学的又は代謝的に分解し得る基を有し、加水分解や加溶媒分解によって、又は生理的条件下で分解することによって医薬的に活性を示す本発明化合物(1)の誘導体である。例えば、化合物の水酸基に対して、一COーアルキル、一COューアルキル、一COユーアルキル、一COーアルケニル、一COユーアルケニル、一CO・プリール、一CO・プリール、一CO・プリール、一CO・プリール、一CO・プリール、一CO・プリール、一CO・プリール、一CO・プリール、一CO・プリール、一CO・プリール、一CO・プリール、一CO・プリール、クロ・フリール、クロ・フリール、クロ・フリール、クロ・フリール、複素環はハロゲン原子、アルキル基、水酸基、アルコキシ基、カルボキシ基、アミノ基、アミノ酸残基、一PO3H2、アルキル基、水酸基、アルコキシ基、カルボキシ基、アミノ基、アミノ酸残基、一PO3H2、一SO3H、一OPO3H2、一OSO3H等で置換されてもよい。)、一COーポリエチレングリコール残基、一COユーポリエチレングリコール残基、一COプリコールでプリコールでプリコールを必要が関換したものや、

化合物のアミノ基に対して、 $-CO-アルキル、-CO_2-アルキル、-CO-アルケニル、-CO_2-アルケニル、-CO_2-アリール、-CO-アリール、-CO-複素環、-CO_2-複素環(該アルキル、アルケニル、アリール、複素環は、ハロゲン原子、アルキル基、水酸基、アルコキシ基、カルボキシ基、アミノ基、アミノ酸残基、<math>-PO_3H_2$ 、

25 $-SO_3H$ 、 $-OPO_3H_2$ 、 $-OSO_3H$ 等で置換されてもよい。)、-CO-ポリエチレングリコール残基、 $-CO_2$ ーポリエチレングリコール残基、 $-CO-ポリエチレングリコールモノアルキルエーテル残基、<math>-CO_2$ ーポリエチレングリコールモノアルキルエーテル残基又は $-PO_3H_2$ 等が置換したもの、あるいは

化合物のカルボキシ基に対して、アルコキシ基、アリールオキシ基(該アルコキシ基、 アリールオキシ基はハロゲン原子、アルキル基、水酸基、アルコキシ基、カルボキシ基、

アミノ基、アミノ酸残基、 $-PO_3H_2$ 、 $-SO_3H$ 、 $-OPO_3H_2$ 、 $-OSO_3H$ 等で置換されてもよい。)、ポリエチレングリコール残基又はポリエチレングリコールモノアルキルエーテル残基等が置換したもの挙げられる。

本発明を糖尿病の治療薬として用いる場合、全身的或いは局所的に、経口若しくは非経口で投与される。投与量は年齢、体重、症状、治療効果等により異なるが、通常成人 一人当たり、1回に10mg~1gの範囲で、1日1回~数回が投与される。

5

20

25

30

本発明化合物(1)は、経口投与のための固体組成物及び液体組成物、若しくは非経口投与のための注射剤等の製剤とするために適当な希釈剤、分散剤、吸着剤、溶解剤等を混合することができる。

10 また、本発明化合物(1)はヒトは勿論のこと、ヒト以外の動物、例えば哺乳類の糖尿病の治療及び予防にも用いることができる。

本発明化合物(1)は、通常医薬で行われている一般的な方法で、1剤又は複数の他の薬剤と併用することができる。本発明化合物(1)と併用可能な薬剤は種々あるが、特に高脂血症治療薬、糖尿病治療薬が好ましい。

15 併用可能な高脂血症治療薬としては、スタチン系のものが挙げられ、具体的には、ロバスタチン、シンバスタチン、プラバスタチン、フルバスタチン、アトルバスタチン、セリバスタチンなどが挙げられる。

同様に、併用可能な糖尿病治療薬としては、インスリン製剤、スルホニル尿素薬、インスリン分泌促進薬、スルホンアミド薬、ビグアナイド薬、αグルコシターゼ阻害薬、インスリン抵抗性改善薬などが挙げられ、各治療薬の具体例は以下のとおりである。例えば、インスリン製剤としてはインスリンなど、スルホニル尿素薬としては、グリベンクラミド、トルブタミド、グリクロピラミド、アセトへキサミド、グリメピリド、トラザミド、グリクラジド、ナテグリニドなど、スルホンアミド薬としてはグリブゾールなど、ビグアナイド薬としては、塩酸メトホルミン、塩酸ブホルミンなど、αグルコシターゼ阻害薬としては、ボグリボース、アカルボースなど、インスリン抵抗性改善薬としては、塩酸ピオグリタゾンなどが挙げられる。

また、本発明者らはこれまで糖尿病治療薬と併用されていなかったHLGPa阻害薬を併用することにより、各薬剤単独の場合に比べて糖尿病の治療および予防効果を相乗的に発揮することができることを見出した。すなわち、本発明化合物(1)を糖尿病治療薬と併用することは効果の面で有用である。

次に、化合物(1)で表わされるインドール化合物の製造方法の一例を説明するが、 本発明の製造方法はこれに限定されるものではない。

また、後述の反応を行う際に、当該部位以外の官能基については必要に応じてあらかじめ保護しておき、適当な段階においてこれを脱保護してもよい。

5 各工程で使用する溶媒の使用量は、反応混合物を撹拌できれば特に限定はない。 また、各工程で使用する試薬は、目的とする反応を阻害しない限り、その水和物や塩 などを用いることもできる。

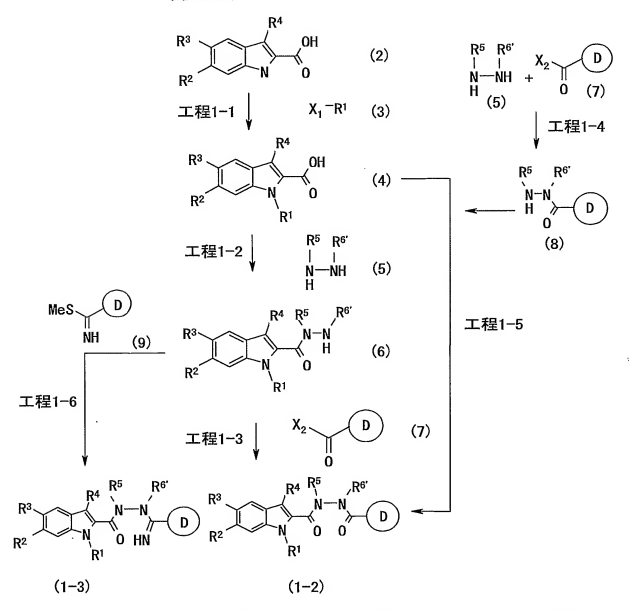
更に、各工程において、反応は通常行われる方法で行えばよく、単離精製は結晶化、 再結晶化、カラムクロマトグラフィー、分取HPLC等の慣用される方法を適宜選択し、 又は組み合わせて行えばよい。

製造方法1

10

一般式 (1) で表される化合物が、 R^7 が-C (=O) - \bigcirc 又-C (=NH) - \bigcirc (式中、 \bigcirc は式 (a) \sim (s) で表される基から選ばれる基である)である場合の製造方法について以下に例示する。

製造方法 1



5

一般式(2)で表される化合物を溶媒中、塩基の存在下、一般式(3)で表される化合物と反応させることにより、一般式(4)で表される化合物を得ることができる。

反応に用いる塩基としては、例えば、水素化ナトリウム、水素化カリウム等のアルカ

リ金属水素化物;ナトリウムエトキシド、ナトリウムメトキシド、カリウムtertーブトキシド等のアルカリ金属アルコキシド;nーブチルリチウム、secーブチルリチウム等のアルキルリチウム;リチウムジイソプロピルアミド、ナトリウムアミド、リチウムビストリメチルシリルアジド等のアルカリ金属アジド;炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等のアルカリ金属炭酸塩;炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム等のアルカリ金属炭酸水素塩;水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属水酸化物;酢酸ナトリウム、酢酸カリウム等のカルボン酸アルカリ金属塩;リン酸ナトリウム、リン酸カリウム等のリン酸アルカリ金属塩;トリエチルアミン、ピリジン、Nーメチルモルホリン等の有機塩基が挙げられ、好ましくは水素化ナトリウムである。

10 溶媒としては、例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン (THF)、ジオキサン、1, 2-ジメトキシエタン、ジグリム等のエーテル系溶媒;ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1, 2-ジクロロエタン等のハロゲン系溶媒;メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、tert-ブタノール等のアルコール系溶媒;酢酸エチル、酢酸メチル、

酢酸ブチル等のエステル系溶媒;アセトン、N, Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の極性溶媒等が挙げられ、これらは単独又は併用することができる。本反応における好ましい溶媒は、N, Nージメチルホルムアミドである。

反応温度は通常-50 \sim 50 \sim で、好ましくは-20 \sim \sim 室温である。

反応時間は通常1時間~10時間で、好ましくは1時間~5時間で、より好ましくは 20 2時間~5時間である。

工程1-2

5

15

一般式(4)で表される化合物を溶媒中、縮合剤の存在下、一般式(5)で表される化合物と反応させることにより、一般式(6)で表される化合物を得ることができる。溶媒としては、例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1,25 2ージメトキシエタン、ジグリム等のエーテル系溶媒;ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2ージクロロエタン等のハロゲン系溶媒;メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、tertーブタノール等のアルコール系溶媒;酢酸エチル、酢酸メチル、酢酸ブチル等のエステル系溶媒;アセトン、N,Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキ30 シド等の極性溶媒等が挙げられ、これらは単独又は併用することができる。本反応にお

ける好ましい溶媒は、N、Nージメチルホルムアミドである。

縮合剤としては、通常のペプチド縮合法(例えば、酸クロリド法、混合酸無水物法等)で用いる縮合剤であればよく、その中でも、1ーヒドロキシベンゾトリアゾール一水和物と1-(3-(ジメチルアミノ)プロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩との 4 組み合わせが好ましい。

反応温度は通常-20 \sim 50 \sim で、好ましくは0 \sim 2 \sim 2温である。

反応時間は通常1時間~48時間で、好ましくは2時間~24時間である。

工程1-3

10

15

20

25

一般式 (6) で表される化合物を溶媒中、縮合剤又は塩基を用いて一般式 (7) で表される化合物と反応させることにより、目的化合物の一つである一般式 (1-2) で表される化合物を得ることができる。尚、本反応をスムーズに行うためには、塩基を用いることができる。例えば、一般式 (7) において、 X_2 が水酸基である場合には縮合剤を用い、スムーズに行うために、さらに塩基を用いてもよい。また、 X_2 がハロゲン原子である場合には縮合剤を用いずとも、塩基を用いることで反応をスムーズに行うができる。

反応に用いる溶媒としては、例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1,2ージメトキシエタン、ジグリム等のエーテル系溶媒;ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2ージクロロエタン等のハロゲン系溶媒;メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、tertーブタノール等のアルコール系溶媒;酢酸エチル、酢酸メチル、酢酸ブチル等のエステル系溶媒;アセトン、N,Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の極性溶媒等が挙げられ、これらは単独又は併用することができる。本反応における好ましい溶媒は、N,Nージメチルホルムアミド、THFである。

縮合剤としては、通常のペプチド縮合法 (例えば、酸クロリド法、混合酸無水物法等)で用いる縮合剤であればよく、その中でも、1ーヒドロキシベングトリアゾール一水和物と1-(3-(ジメチルアミノ)プロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩との組み合わせが好ましい。

塩基としては、例えばトリエチルアミン、Nーメチルモルホリン等の有機塩基などが 挙げられ、好ましくはトリエチルアミンである。

30 反応温度は通常-10℃ ~60 ℃で、好ましくは0℃ \sim 室温である。

反応時間は通常10分以上、好ましくは1時間 ~ 24 時間で、より好ましくは3時間 ~ 15 時間で、さらに好ましくは3時間 ~ 12 時間である。

工程1-4

一般式(5)で表される化合物を溶媒中、縮合剤を用いて一般式(7)で表される化合物と縮合反応させることにより、一般式(8)で表される化合物を得ることができる。

溶媒としては、例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1,2ージメトキシエタン、ジグリム等のエーテル系溶媒;ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2ージクロロエタン等のハロゲン系溶媒;メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、tertーブタノール等のアルコール系溶媒;酢酸エチル、酢酸メチル、酢酸ブチル等のエステル系溶媒;アセトン、N,Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の極性溶媒等が挙げられ、これらは単独又は併用することができる。本反応における好ましい溶媒は、N,Nージメチルホルムアミドである。

縮合剤としては、通常のペプチド縮合法(例えば、酸クロリド法、混合酸無水物法)で用いる縮合剤であればよく、その中でも、1ーヒドロキシベンゾトリアゾール一水和物と1-(3-(ジメチルアミノ)プロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩との組み合わせが好ましい。

反応温度は通常-30 \sim -50 \sim -50

20 工程1-5

10

15

一般式(8)で表される化合物を溶媒中、縮合剤を用いて一般式(4)で表される化合物と縮合反応させることにより、目的化合物の一つである一般式(1-2)で表される化合物を得ることができる。

溶媒としては、例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1, 2-ジメトキシエタン、ジグリム等のエーテル系溶媒;ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1, 2-ジクロロエタン等のハロゲン系溶媒;メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、tert-ブタノール等のアルコール系溶媒;酢酸エチル、酢酸メチル、酢酸ブチル等のエステル系溶媒;アセトン、N, N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキ30 シド等の極性溶媒等が挙げられ、これらは単独又は併用することができる。本反応にお

ける好ましい溶媒は、N, N-ジメチルホルムアミドである。

縮合剤としては、通常のペプチド縮合法(例えば、酸クロリド法、混合酸無水物法)で用いる縮合剤であればよく、その中でも、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール一水和物と1-(3-(ジメチルアミノ)プロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩との組み合わせが好ましい。

反応温度は通常-30 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ 0 $^{\circ}$ で、好ましくは-20{^{\circ}}{^{\circ}} $^{\circ}$ 24時間である。

工程1-6

5

10

15

20

一般式 (6) で表される化合物を溶媒中、一般式 (9) で表される化合物又はそれと同等な試薬 (例えば、メチルベンズイミデート塩酸塩等) と反応させることにより、目的化合物の一つである一般式 (1-3) で表される化合物を得ることができる。

溶媒としては、例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1,2ージメトキシエタン、ジグリム等のエーテル系溶媒;ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2ージクロロエタン等のハロゲン系溶媒;メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、tertーブタノール等のアルコール系溶媒;酢酸エチル、酢酸メチル、酢酸ブチル等のエステル系溶媒;アセトン、N,Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の極性溶媒等が挙げられ、これらは単独又は併用することができる。本反応における好ましい溶媒は、メタノールである。

反応温度は通常−30℃~50℃で、好ましくは0℃~室温である。

反応時間は通常3時間~48時間で、好ましくは12時間~24時間である。

製造方法2

一般式 (1) で表される化合物が、 R^6 及び R^7 が結合する窒素原子と一緒になって、

25 (式中、Z、 R^{36} 及び R^{37} は前記と同じである)である場合について以下に例示する。

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^{44} 及び $\mathbb D$ は前記と同じであり、 R^{6} は、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又はアラルキル基(該アラルキル基は、ハロゲン原子で置換されてもよい)であり、 R^{36} 及び R^{37} は水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、

 C_{1-6} アルコキシ基又は水酸基であり、 R^{42a} は C_{1-6} アルキル基である)。 工程2-1

工程1-3又は1-5で得られた一般式 (1-2) で表される化合物のうち、環Dが

10

15

20

5 (ここで、 R^{12a} 及び R^{13a} は、同一又は異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基又は水酸基であり(R^{12a} 及び R^{13a} は、 R^{36} 及び R^{37} と同義である)、 R^{44} は前記と同じである)

で表される化合物を溶媒中、ホスゲン等価体(例えば、カルボジイミダゾール、トリホスゲン等、好ましくはトリホスゲン)を用いて反応を行うことにより、目的化合物の一つである一般式(1-4)で表される化合物を得ることができる。試薬としては、上記2種類の試薬以外に、ジホスゲン、クロロ炭酸エチル等を用いることができる。

反応に用いる溶媒としては、例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1,2ージメトキシエタン、ジグリム等のエーテル系溶媒;ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2ージクロロエタン等のハロゲン系溶媒;メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、tertーブタノール等のアルコール系溶媒;酢酸エチル、酢酸メチル、酢酸ブチル等のエステル系溶媒;アセトン、N,Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、水等の極性溶媒等が挙げられ、これらは単独又は併用することができる。本反応における好ましい溶媒は、N,Nージメチルホルムアミド、THFと水との混合液である。

また本反応は塩基の使用が好ましい。使用できる塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、炭酸水素ナトリウム(重曹)、炭酸カリウム等の無機塩基;トリエチルアミン、ジアザビシクロウンデセン、1,8ージアザビシクロ[5.4.0]ウンデカー7ーエン等の有機塩基であり、好ましくは炭酸水素ナトリウムである。

25 反応温度は通常-10℃~60℃で、好ましくは0℃~室温である。

反応時間は通常1時間以上で、好ましくは1時間~24時間で、より好ましくは3時間~24時間で、好ましくは6時間~12時間である。

工程2-2

工程1-3又は1-5で得られた一般式 (1-2) で表される化合物のうち、環Dが

(ここで、 R^{12} 及び R^{13} は前記と同義である)で表される化合物を、工程 2-1 と同 様な反応に付すことにより、目的化合物の一つである一般式(1-5)で表される化合物を得ることができる。

工程2-3

工程1-3又は1-5で得られた一般式(1-2)で表される化合物のうち、環Dが

15

20

25

10 (ここで、 R^{12} *、 R^{13} *及び R^{44} *は前記と同じである)で表される化合物を溶媒中、 チオカルボニル化合物と反応させることにより、目的化合物の一つである一般式(1-6)で表される化合物を得ることができる。

反応に用いる溶媒としては、例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1,2ージメトキシエタン、ジグリム等のエーテル系溶媒;ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2ージクロロエタン等のハロゲン系溶媒;メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、tertーブタノール等のアルコール系溶媒;酢酸エチル、酢酸メチル、酢酸ブチル等のエステル系溶媒;アセトン、N,Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、水等の極性溶媒等が挙げられ、これらは単独又は併用することができる。本反応における好ましい溶媒は、テトラヒドロフランである。

チオカルボニル化合物としては、例えば、チオカルボニルジイミダゾール、二硫化炭素、チオホスゲン等であり、好ましくはチオカルボニルジイミダゾールである。

また本反応においては、塩基の使用が望まれることもある。使用される塩基としては、 例えば、水酸化ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸カリウム等の無機塩基;トリエ チルアミン、1,8-ジアザビシクロ[5,4,0]ウンデカー7-エン等の有機塩基

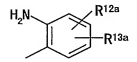
である。

反応温度は通常-10 $^{\circ}$ $^{\circ}$ 60 $^{\circ}$ で、好ましくは0 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ 率温である。

反応時間は通常1時間~12時間で、好ましくは2時間~6時間である。

工程 2 - 4

5 工程1-3又は1-5で得られた一般式 (1-2) で表される化合物のうち、環Dが



(ここで、 R^{12} 及び R^{13} は前記と同じである)で表される化合物を溶媒中、酸の存在下、オルト酢酸エステル又はギ酸若しくはその誘導体と反応させることにより、目的化合物の一つである一般式 (1-7) で表される化合物を得ることができる。

10 溶媒としては、例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1, 2-ジメトキシエタン、ジグリム等のエーテル系溶媒;ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1, 2-ジクロロエタン等のハロゲン系溶媒;メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、tertーブタノール等のアルコール系溶媒;酢酸エチル、酢酸メチル、酢酸ブチル等のエステル系溶媒;アセトン、N, Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、ギ酸等の極性溶媒等が挙げられ、これらは単独又は併用することができる。本反応における好ましい溶媒は、N, Nージメチルホルムアミドである。

反応に用いる酸としては、例えば塩酸、硫酸、硝酸等の無機酸;トリフルオロ酢酸、 トリクロロ酢酸、酢酸、メタンスルホン酸、pートルエンスルホン酸等の有機酸が挙げ られ、好ましくはメタンスルホン酸である。

オルト酢酸エステルとしては、オルト酢酸メチルが好ましい。ギ酸およびその誘導体としては、例えば、ギ酸、オルトギ酸エチルなどが挙げられ、中でもギ酸が好ましい。 反応温度は通常-10 $^{\circ}$ $^{\circ}$ 100 $^{\circ}$ $^{\circ}$ 0、好ましくは0 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ 2温である。

反応時間は通常30分~12時間で、好ましくは30分~6時間で、より好ましくは 25 1時間~6時間である。

工程2-5

20

工程1-3又は1-5で得られた一般式(1-2)で表される化合物のうち、環Dが

(ここで、 R^{12a} 及び R^{13a} は前記と同じである)で表される化合物を加熱下、ギ酸と反応させることにより、目的化合物の一つである一般式(1-8)で表される化合物を得ることができる。

5 反応温度は通常80℃~300℃で、好ましくは100℃~200℃である。 反応時間は通常4時間~24時間で、好ましくは5時間~12時間である。

工程2-6

20

工程1-3又は1-5で得られた一般式 (1-2)で表される化合物のうち、環Dが

10 ・(ここで、R^{12a}及びR^{13a}は前記と同じである)で表される化合物を①溶媒中、有機塩基(例えば、ピリジン、トリエチルアミン、炭酸水素ナトリウム等)の存在下、アセチルハライド化合物(例えば、アセチルクロライド、アセチルブロマイド等)と反応させる。②更に得られた化合物を単離することなく、塩基及びヨウ化ナトリウムなどを用いて環化することにより目的化合物の一つである一般式(1-9)で表される化合物を得ることができる。

①および②における溶媒としては、例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1,2ージメトキシエタン、ジグリム等のエーテル系溶媒;ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2ージクロロエタン等のハロゲン系溶媒;メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、tertーブタノール等のアルコール系溶媒;酢酸エチル、酢酸メチル、酢酸ブチル等のエステル系溶媒;アセトン、N,Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の極性溶媒等が挙げられ、これらは単独又は併用することができる。本反応における好ましい溶媒は、テトラヒドロフラン、酢酸エチル若しくはN,Nージメチルホルムアミドであるか、又はこれらの混合溶媒である。

25 反応に用いる塩基としては、例えば、水素化ナトリウム、水素化カリウム等のアルカリ金属水素化物;ナトリウムエトキシド、ナトリウムメトキシド、カリウム tert-

ブトキシド等のアルカリ金属アルコキシド; nーブチルリチウム、secーブチルリチウム等のアルキルリチウム; リチウムジイソプロピルアミド、ナトリウムアミド、リチウムビストリメチルシリルアジド等のアルカリ金属アミド; 炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等のアルカリ金属炭酸塩; 炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム等のアルカリ金属炭酸水素塩; 水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属水酸化物; 酢酸ナトリウム、酢酸カリウム等のカルボン酸アルカリ金属塩; リン酸ナトリウム、リン酸カリウム等のリン酸アルカリ金属塩; トリエチルアミン、ピリジン、Nーメチルモルホリン、1,8ージアザビシクロ[5.4.0] ウンデカー7ーエン等の有機塩基が挙げられ、好ましくは炭酸カリウムである。

反応時間は通常1時間~24時間で、好ましくは1時間~15時間で、好ましくは2時間~12時間である。

工程2-7

5

15 工程1-3又は1-5で得られた一般式(1-2)で表される化合物のうち、環Dが

(ここで、 R^{12a} 及び R^{13a} は前記と同義である)で表される化合物を溶媒中、縮合剤の存在下、環化することにより、目的化合物の一つである一般式(1-10)で表される化合物を得ることができる。

20 溶媒としては、例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1, 2-ジメトキシエタン、ジグリム等のエーテル系溶媒;ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1, 2-ジクロロエタン等のハロゲン系溶媒;メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、tertーブタノール等のアルコール系溶媒;酢酸エチル、酢酸メチル、酢酸ブチル等のエステル系溶媒;アセトン、N, Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の極性溶媒等が挙げられ、これらは単独又は併用することができる。本反応における好ましい溶媒は、N, Nージメチルホルムアミドである。

縮合剤としては、通常のペプチド縮合法(例えば、酸クロリド法、混合酸無水物法等)で用いる縮合剤であればよく、その中でも、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール一水和物と1-(3-(ジメチルアミノ)プロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩との組み合わせが好ましい。

5 反応温度は通常-30℃~60℃で、好ましくは0℃~室温である。

反応時間は通常5時間~24時間で、好ましくは10時間~20時間である。 製造方法3

一般式(1)で表される化合物が、R⁶及びR⁷が隣接する窒素原子と一緒になって、

10 (式中、W、R³⁸、R³⁹及びR⁴⁰は前記と同義であり、R^{38a}はアリール基である)を 形成する場合の製造方法について以下に例示する。

製造方法3

(式中、R¹、R²、R³、R⁴、R⁵、R⁶、R³⁸、R³⁸、R³⁸。R³⁹及びR⁴⁰は前記と同義であり、bocはtertーブトキシカルボニル基である)。

工程3-1

5 工程1-2で得られた一般式(6)で表される化合物と一般式(10)で表される化合物を、工程1-3と同様な縮合反応に付すことにより一般式(11)で表される化合物を得ることができる。

工程3-2

一般式(11)で表される化合物のtertーブトキシカルボニル基を酸(例えば、10 トリフルオロ酢酸、塩酸、臭化水素酸、pートルエンスルホン酸等、)で脱保護した後、得られたアミノ化合物を塩基の存在下、ホスゲン等価体(例えば、カルボニルジイミダ

ゾール、トリホスゲン等)で環化することにより、目的化合物の一つである一般式(1-11)で表される化合物を得ることができる。

反応に用いる溶媒としては、例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1,2ージメトキシエタン、ジグリム、ジフェニルエーテル等のエーテル系溶媒;ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、クロロベンゼン、1,2ージクロロエタン等のハロゲン系溶媒;メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、tertーブタノール等のアルコール系溶媒;N,Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、水等の極性溶媒等が挙げられ、これらは単独又は併用することができ、或は無溶媒でも可能である。本反応において用いる好ましい溶媒としては、テトラヒドロフランである。

反応に用いる塩基としては、例えば、水素化ナトリウム、水素化カリウム等のアルカリ金属水素化物;ナトリウムエトキシド、ナトリウムメトキシド、カリウム tertーブトキシド等のアルカリ金属アルコキシド;nーブチルリチウム、secーブチルリチウム等のアルキルリチウム;リチウムジイソプロピルアミド、ナトリウムアミド、リチウムビストリメチルシリルアミド等のアルカリ金属アミド;炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等のアルカリ金属炭酸塩;炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム等のアルカリ金属炭酸水素塩;水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属水酸化物;酢酸ナトリウム、酢酸カリウム等のカルボン酸アルカリ金属塩;リン酸ナトリウム、リン酸カリウム等のリン酸アルカリ金属塩;トリエチルアミン、ピリジン、Nーメチルモルホリン、1、8ージアザビシクロ[5.4.0]ウンデカー7ーエン等の有機塩基が挙げられ、好ましくはトリエチルアミンである。

反応温度は通常0 \mathbb{C} ~10 \mathbb{C} $\mathbb{C$

反応時間は通常1時間~48時間で、好ましくは1時間~25時間、より好ましくは 2時間~24時間である。

25 工程3-3

5

10

15

20

30

工程3-2と同様にして、一般式(11)で表される化合物のtertーブトキシカルボニル基を酸(例えば、トリフルオロ酢酸、塩酸等)で脱保護した後、塩基の存在下、チオカルボニル化試薬(例えば、チオカルボニルジイミダゾール、二硫化炭素、チオホスゲン等)で環化することにより、目的化合物の一つである一般式(1-12)で表される化合物を得ることができる。

工程3-4

一般式 (12) で表される化合物を、アセトニトリル中で一般式 (13) で表される 化合物と反応させることにより、一般式 (14) で表される化合物を得ることができる。 反応温度は通常 $50\% \sim 200\%$ で、好ましくは $80\% \sim 100\%$ である。

5 反応時間は通常1時間~10時間で、好ましくは2時間~5時間である。

工程3-5

工程1-3と同様にして、一般式(6)で表される化合物と一般式(14)で表される化合物を反応させることにより、一般式(15)で表される化合物を得ることができる。

10 工程3-6

25

30

一般式 (15) で表される化合物を溶媒中、塩基の存在下、ホスゲン等価体(例えばトリホスゲン、カルボニルジイミダゾール、ジホスゲン等)で環化することにより、目的化合物の一つである一般式 (1-13) で表される化合物を得ることができる。

反応に用いる溶媒としては、例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1,2ージメトキシエタン、ジグリム、ジフェニルエーテル等のエーテル系溶媒;ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジクロロメタン、クロロホルム、クロロベンゼン、四塩化炭素、1,2ージクロロエタン等のハロゲン系溶媒;メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、tertーブタノール等のアルコール系溶媒;N,Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、水等の極20 性溶媒、ジメチルアニリン等が挙げられ、これらは単独又は併用することができ、或は無溶媒でも可能である。本反応において用いる好ましい溶媒としては、テトラヒドロフランである。

反応に用いる塩基としては、例えば、水素化ナトリウム、水素化カリウム等のアルカリ金属水素化物;ナトリウムエトキシド、ナトリウムメトキシド、カリウム t e r t ー ブトキシド等のアルカリ金属アルコキシド; n ー ブチルリチウム、s e c ー ブチルリチウム;リチウムジイソプロピルアミド、ナトリウムアミド、リチウムビストリメチルシリルアジド等のアルカリ金属アジド;炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等のアルカリ金属炭酸塩;炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム等のアルカリ金属炭酸水素塩;水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属水酸化物;酢酸ナトリウム、酢酸カリウム等のカルボン酸アルカリ金属塩;リン酸ナト

リウム、リン酸カリウム等のリン酸アルカリ金属塩;トリエチルアミン、ピリジン、Nーメチルモルホリン、1,8ージアザビシクロ[5.4.0]ウンデカー7ーエン等の有機塩基が挙げられ、好ましくはトリエチルアミンである。

反応温度は通常0 \mathbb{C} ~10 \mathbb{C} \mathbb{C} 、好ましくは0 \mathbb{C} ~室温である。

5 反応時間は通常1時間~24時間で、好ましくは4時間~10時間である。

工程3-7

一般式 (15) で表される化合物を溶媒中、ホルマリン等価体 (例えば、パラホルム アルデヒド、ジメトキシメタン、ジブロモメタン等) で環化することにより、目的化合物の一つである一般式 (1-14) で表される化合物を得ることができる。

反応に用いる溶媒としては、例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1,2ージメトキシエタン、ジグリム、ジフェニルエーテル等のエーテル系溶媒;ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、クロロベンゼン、1,2ージクロロエタン等のハロゲン系溶媒;メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、tertーブタノール等のアルコール系溶媒;N,Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、水等の極性溶媒、ジメチルアニリン等が挙げられ、これらは単独又は併用することができ、或は無溶媒でも可能である。本反応において用いる好ましい溶媒としては、メタノール、エタノールである。

本反応は、酸又は塩基の存在下に行うのが好ましい。

20 反応温度は通常0℃~100℃で、好ましくは0℃~室温である。

反応時間は通常1時間~10日で、好ましくは1日~10日で、より好ましくは1日~3日である。

尚、一般式(1-14)で表される化合物(但し、 R^{38a} は水素原子である)は、上記工程3-7の方法だけでなく、次のような方法で製造することができる:

25 式

(1-14')

(式中、各記号は前記と同義である)

で表される化合物を還元する。還元は常法で行うことができ、例えば、一般式(1-14')で表される化合物を、水素化シアノホウ素ナトリウムなどの還元剤と反応させることにより、所望の化合物を製造することができる。

製造方法4

5

一般式(1)で表される化合物が、 ${f R}^6$ 及び ${f R}^7$ が隣接する窒素原子と一緒になって、

$$-N \bigvee_{0}^{V_1 - V_2} V_3$$

(式中、 V_1 、 V_2 及び V_3 は前記と同じである) である場合について以下に例示する。

製造方法4

(式中、R¹、R²、R³、R⁴、R⁵、R⁵、R⁶ 及びR⁴⁶は前記と同じであり、bocはtertーブトキシカルボニル基である)。

工程4-1

5 工程1-3と同様にして、一般式(6)で表される化合物と一般式(16)で表される化合物を反応させることにより、一般式(17)で表される化合物を得ることができる。

工程4-2

通常行われるアミノ保護基の脱保護反応であり、一般式(17)で表される化合物を 溶媒中で酸を用いて脱保護することにより、一般式(18)で表される化合物を得るこ とができる。

5 溶媒としては、例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1, 2ージメトキシエタン、ジグリム等のエーテル系溶媒;ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1, 2ージクロロエタン等のハロゲン系溶媒;メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、tertーブタノール等のアルコール系溶媒;酢酸エチル、酢酸メチル、酢酸ブチル等のエステル系溶媒;アセトン、N, Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の極性溶媒等が挙げられ、これらは単独又は併用することができる。本反応における好ましい溶媒は、ジオキサン、ジクロロエタン、トリフルオロ酢酸である。

反応に用いる酸としては、例えば塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸等の無機酸;トリフルオロ酢酸、トリクロロ酢酸、酢酸、メタンスルホン酸、pートルエンスルホン酸等の 有機酸が挙げられ、好ましくはトリフルオロ酢酸である。

反応温度は通常-10 $^{\circ}$ $^{\circ}$ 60 $^{\circ}$ で、好ましくは0 $^{\circ}$ $^{\circ}$ 60 $^{\circ}$ で、より好ましくは0 $^{\circ}$ $^{\circ}$

反応時間は通常 1 時間以上、好ましくは $1\sim 2$ 0 時間で、より好ましくは 1 時間 ~ 1 2 時間で、さらに好ましくは 4 時間 ~ 6 時間である。

20 工程4-3

15

一般式(18)で表される化合物を溶媒中、ホスゲン等価体(例えば、カルボニルジイミダゾール、トリホスゲン、ジホスゲン、クロロ炭酸エチル等)で環化することにより、目的化合物の一つである一般式(1-15)で表される化合物を得ることができる。

反応に用いる溶媒としては、例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオ 25 キサン、1,2ージメトキシエタン、ジグリム、ジフェニルエーテル等のエーテル系溶 媒;ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2ージクロロエタン、クロロベンゼン等のハロゲン系 溶媒;メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、tertーブタノール等の アルコール系溶媒;N,Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、水等の極 30 性溶媒等が挙げられ、これらは単独又は併用することができ、或は無溶媒でも可能であ

る。本反応において用いる好ましい溶媒としては、テトラヒドロフランである。 本反応においては、塩基を使用すると反応が円滑に進行することがある。 反応温度は通常-10℃~100℃で、好ましくは0℃~室温である。 反応時間は通常0.5時間~24時間で、好ましくは1時間~3時間である。

5 工程4-4

工程1-3と同様にして、一般式(6)で表される化合物と一般式(19)で表される化合物を反応させることにより、一般式(20)で表される化合物を得ることができる。

工程4-5

10 工程4-3と同様にして、一般式(20)で表される化合物をホスゲン等価体(例えばカルボニルジイミダゾール、トリホスゲン、ジホスゲン、クロロ炭酸エチル等)で環化することにより、目的化合物の一つである一般式(1-16)で表される化合物を得ることができる。

工程4-6

15 工程3-3と同様にして、一般式(20)で表される化合物をチオカルボニル化試薬 (例えば、チオカルボニルジイミダゾール、二硫化炭素、チオホスゲン等)で環化する ことにより、目的化合物の一つである一般式(1-17)で表される化合物を得ること ができる。

工程4-7

20 工程3-7と同様にして、一般式(20)で表される化合物をホルマリン等価体(例えば、パラホルムアルデヒド、ジメトキシメタン、ジブロモメタン等)で環化することにより、目的化合物の一つである一般式(1-18)で表される化合物を得ることができる。

工程4-8

25 工程1-3と同様にして、一般式(6)で表される化合物と一般式(21)で表される化合物を反応させることにより、一般式(22)で表される化合物を得ることができる。

工程4-9

一般式(22)で表される化合物を溶媒中、塩基の存在下、1,2-ジブロモエタン 30 又は1,2-ジクロロエタンと反応させることにより、目的化合物の一つである一般式

(1-19) で表される化合物を得ることができる。

1, 2-ジブロモエタンおよび1, 2-ジクロロエタンのどちらか一方を反応に使用する。

反応に用いる溶媒としては、例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1,2ージメトキシエタン、ジグリム、ジフェニルエーテル等のエーテル系溶媒;ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;クロロベンゼン等のハロゲン化系溶媒;メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、tertーブタノール等のアルコール系溶媒;N,Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の極性溶媒等が挙げられ、これらは単独又は併用することができ、或は無溶媒でも可能である。本反応において用いる好ましい溶媒としては、N,Nージメチルホルムアミドである。

反応に用いる塩基としては、例えば、水素化ナトリウム、水素化カリウム等のアルカリ金属水素化物;ナトリウムエトキシド、ナトリウムメトキシド、カリウム tertーブトキシド等のアルカリ金属アルコキシド;nーブチルリチウム、secーブチルリチウム等のアルキルリチウム;リチウムジイソプロピルアミド、ナトリウムアミド、リチウムビストリメチルシリルアミド等のアルカリ金属アミド;炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等のアルカリ金属炭酸塩;炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム等のアルカリ金属炭酸水素塩;水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属水酸化物;酢酸ナトリウム、酢酸カリウム等のカルボン酸アルカリ金属塩;リン酸ナトリウム、リン酸カリウム等のリン酸アルカリ金属塩;トリエチルアミン、ピリジン、Nーメチルモルホリン、1、8ージアザビシクロ[5.4.0]ウンデカー7ーエン等の有機塩基が挙げられ、好ましくは炭酸カリウムである。

反応温度は通常0 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ 100 $^{\circ}$ $^{\circ}$ で、好ましくは室温 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ 70 $^{\circ}$ $^{\circ}$ である。

反応時間は通常1時間~48時間で、好ましくは2時間~24時間である。

25 製造方法 5

5

10

15

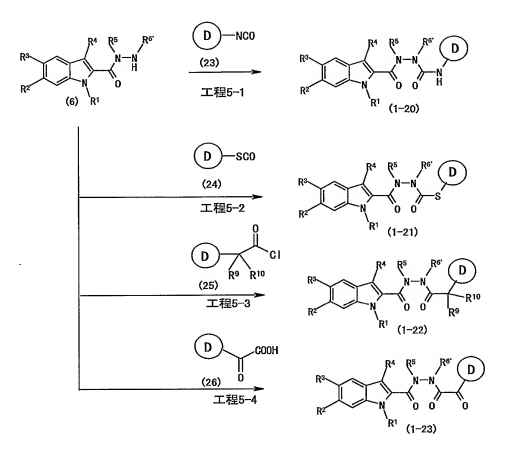
20

一般式 (1) で表される化合物が、 R^7 が-C (=O) -A ' -D (式中、A' が-N (R^8) - 、-C (R^9) (R^{10}) - 又は-CO - であり環Dは前記と同義である)である場合の製造方法について以下に例示する。

製造方法5

5

10



(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 、 R^9 、 R^{10} 及び環Dは前記と同じである) 工程 5-1

工程1-2で得られた一般式(6)で表される化合物を一般式(23)で表される化合物と溶媒中で反応させることにより、目的化合物の一つである一般式(1-20)で表される化合物を得ることができる。

反応に用いる溶媒としては、例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1,2ージメトキシエタン、ジグリム、ジフェニルエーテル等のエーテル系溶媒;ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、クロロベンゼン、1,2ージクロロエタン等のハロゲン系溶媒;メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、tertーブタノール等のアルコール系溶媒;N,Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の極性溶媒、ジメチルアニリン等が挙げられ、これらは単独又は併用することができ、或は無溶媒でも可能である。本反応において用いる好ましい溶媒としては、ジオキサンである。

反応温度は通常0 \mathbb{C} ~10 \mathbb{C} \mathbb{C} で、好ましくは室温~80 \mathbb{C} である。

反応時間は通常1時間~12時間で、好ましくは1時間~6時間、より好ましくは2時間~6時間である。

工程5-2

5 工程5-1と同様にして、一般式(6)で表される化合物を一般式(24)で表される化合物と反応させることにより、目的化合物の一つである一般式(1-21)で表される化合物を得ることができる。

工程5-3

一般式(6)で表される化合物を溶媒中、塩基の存在下、一般式(25)で表される 10 化合物と反応させることにより、目的化合物の一つである一般式(1-22)で表され る化合物を得ることができる。

反応に用いる溶媒としては、例えば、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、1,2-ジメトキシエタン、ジグリム、ジフェニルエーテル等のエーテル系溶媒;ベンゼン、トルエン、ヘキサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジクロロメタン、

- 15 クロロホルム、四塩化炭素、クロロベンゼン、1,2ージクロロエタン等のハロゲン系溶媒;メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、tertーブタノール等のアルコール系溶媒;N,Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の極性溶媒等が挙げられ、これらは単独又は併用することができ、或は無溶媒でも可能である。本反応において用いる好ましい溶媒としては、テトラヒドロフランである。
- 20 反応に用いる塩基としては、例えば、水素化ナトリウム、水素化カリウム等のアルカリ金属水素化物;ナトリウムエトキシド、ナトリウムメトキシド、カリウムtertーブトキシド等のアルカリ金属アルコキシド;nーブチルリチウム、secーブチルリチウム等のアルキルリチウム;炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等のアルカリ金属炭酸塩;炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム等のアルカリ金属炭酸水素塩;水酸化リチウム、
- 25 水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属水酸化物;酢酸ナトリウム、酢酸カリウム等のカルボン酸アルカリ金属塩;リン酸ナトリウム、リン酸カリウム等のリン酸アルカリ金属塩;トリエチルアミン、ピリジン、Nーメチルモルホリン等の有機塩基が挙げられ、好ましくはトリエチルアミンである。

反応温度は通常0 \mathbb{C} ~10 \mathbb{C} $\mathbb{C$

30 反応時間は通常1時間~12時間で、好ましくは1時間~6時間、より好ましくは2

時間~6時間である。

工程5-4

5

15

20

30

工程1-3と同様にして、一般式(6)で表される化合物と一般式(26)で表される化合物を反応させることにより、目的化合物の一つである一般式(1-23)で表される化合物を得ることができる。

本発明化合物 (1) の塩が所望の場合には、上記製造方法 $1\sim5$ で得られたフリーの本発明化合物 (1) を常法に従って塩に変換することができる。

実施例

10 以下、実施例を挙げて本発明を詳細に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。尚、以下の式において、「boc」とはtertーブトキシカルボニルを意味する。

実施例1

安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド

a) 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 ヒドラジド

5-クロロー1 Hーインドールー2-カルボン酸(1.96g)、1-ヒドロキシベン ゾトリアゾールー水和物($HOBt\cdot H_2O$)(1.58g)をN,N-ジメチルホルム アミド(DMF)(10m1)に溶解し、これに1-(3-(ジメチルアミノ)プロピル) -3-エチルカルボジイミド塩酸塩(EDC)(2.58g)を加えた。この溶液を室温 で 3 時間攪拌した。この溶液を氷浴で冷却してからヒドラジン水和物(2.4m1)を 加えた。この溶液を室温で 11 時間攪拌した。この反応液に水(20m1)をゆっくり と加えた。析出した固体をろ取し減圧乾燥して表題化合物(2.24g)(DMF15% を残存溶媒として含む)を得た。このサンプルをテトラヒドロフラン(THF)中で煮 沸した後、放冷して、ろ取することにより、より純粋なサンプルを得ることができた。

25 ${}^{1}H-NMR$ (δ 值、300MHz, DMSO-d₆).

4. 52 (2H, brs), 7. 05 (1H, d, J=1. 5Hz), 7. 16 (1H, d, J=8. 7Hz, 2. 1Hz), 7. 42 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 6 (1H, d, J=1. 9Hz), 9. 86 (1H, brs), 11. 84 (1H, s).

b) 安息香酸 $2-(5-\rho - 1H- 1H- 1-1)$ ドラジド 実施例1 のa) で得られた $5-\rho - 1H- 1H- 1-1$ ドール-2- 1 ルボン酸 ヒドラジド (98mg) を1HF (2m1) に懸濁しトリエチルアミン ($73\mu1$) を加えた。

この混合物を氷浴で冷却し、これに塩化ベンゾイル(61μ 1)をゆっくり加えた。この反応液を室温で10分間攪拌した。これに酢酸エチル(5m1)、THF(3m1)および氷水(10m1)を加えて攪拌した。分離した有機層を水酸化ナトリウム水溶液(0.1N)、水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウム上で乾燥した。この溶液をろ過し、濃縮すると白色結晶が析出した。これをろ取、減圧乾燥して表題化合物(29mg)を得た(表 1参照)。

実施例1-2

5

2-アミノー安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド

- 実施例1のa)で得られた5-クロロー1Hーインドールー2ーカルボン酸 ヒドラジド(6.00g)、アントラニル酸(3.42g)およびHOB t・H₂O(3.882g)をDMF(100ml)に懸濁した混合液にEDC(4.79g)を加えた。この混合液を室温で1日攪拌した。反応液にTHF(200ml)、半飽和食塩水(200ml)を加えた。分離した有機層を水酸化ナトリウム水溶液(0.1N)、塩酸水(0.200ml)
- 15 5N)、純水で順に洗浄した。この溶液を無水硫酸ナトリウム上で乾燥、ろ過した。この溶液を少量に濃縮し、放置すると白色粉末が析出した。これをろ取、減圧乾燥して表題化合物(4.35g、収率55%)を得た(表1参照)。

実施例1-3

2-ヒドロキシー安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) 20 ヒドラジド

実施例1-2と同一の方法で、但しアントラニル酸の代わりにサリチル酸を用いることにより表題化合物を結晶として得た(表1参照)。

実施例1-4

30

a) 3-ヒドロキシ-2、2-ジメチルプロピオン酸 ベンジルエステル

ヒドロキシピバリン酸(5.03g)をDMF(50m1)に溶解した後、臭化ベンジル(5.50m1)、炭酸カリウム(11.38g)を順次加え、室温にて12時間攪拌した。反応混合物に水(100m1)を加えた後、エーテル(2×100m1)で抽出し、有機層を水(2×50m1)、飽和塩化ナトリウム水溶液(50m1)で順次洗

浄し、乾燥後、減圧濃縮した。得られた油状物をカラムクロマトグラフィーより精製し、 表題化合物(6.54g)を無色油状物として得た。

¹H-NMR (δ値、300MHz、CDCl₃)

5

- 1. 22 (6H, s), 2. 37 (1H, t, J=6.8Hz), 3. 58 (2H, d, J=6.8Hz), 5. 15 (2H, s), 7. 30-7. 40 (5H, m).
- b) 2-(2-ベンジルオキシカルボニル-2-メチルプロポキシカルボニルアミノ) 安息香酸

フタル酸 t e r t -ブチルエステル(5.38g)をトルエン(50m1)に溶解した。この溶液に、トリエチルアミン(3.7m1)、ジフェニルりん酸アジド(5.7m1)を順次加え、130 $^{\circ}$ $^{\circ}$ に昇温して1時間攪拌した。反応混合物を室温まで放冷した後、実施例 1-4 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ たのする)で得られた 3- $^{\circ}$ $^{\circ}$

- 15 フィー (n-ヘキサン/酢酸エチル=1:1) により精製した。精製後の油状物(3.28g)をジクロロメタン(30ml)に溶解した。この溶液を0℃に冷却した後、トリフルオロ酢酸(30ml)を加え、室温に昇温して3時間攪拌した。反応混合物を減圧濃縮した後、水(50ml)を加え、酢酸エチル(150ml)で抽出した。有機層を水(50ml×3)、飽和塩化ナトリウム水溶液(50ml)で順次洗浄し、乾燥後、
- 20 減圧濃縮した。得られた油状物をカラムクロマトグラフィーにより精製し、表題化合物 (2.54g、収率89%)を無色油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$ (δ 値、300MHz、 $DMSO-d_{6}$)

- 1. 22 (6H, s), 4. 20 (2H, s), 5. 13 (2H, s), 7. 12 (1H, m), 7. 25-7. 34 (5H, m), 7. 60 (1H, m),
- 25 7. 99 (1H, dd, J=1. 6, 7. 9Hz), 8. 23 (1H, d, J=7. 9Hz), 10. 72 (1H, s), 13. 63 (1H, brs).
- 30 実施例1のa)で得られた5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 ヒドラジ

ド(14%DMF含む)(1.59g)、実施例1-40b)で得られた2-(2-ベンジルオキシカルボニルー2-メチルプロポキシカルボニルアミノ)安息香酸(<math>2.54g)及びHOB $t\cdot H_2O$ (1.23g)をDMF(25m1)に溶解した。この溶液にEDC(1.59g)を加え、室温にて3時間攪拌した。反応混合物を酢酸エチル(150m1)で希釈し、水(50m1)、飽和塩化ナトリウム水溶液(50m1)で洗浄した。この溶液を無水硫酸ナトリウム上で乾燥後、減圧濃縮した。得られた固体をエーテルでスラリー洗浄し、表題化合物(2.58g、収率78%)を無色アモルファスとして得た。

¹H-NMR(σ値、300MHz、DMSO-d₆)

- 10 1. 20 (6H, s), 4. 18 (2H, s), 5. 11 (2H, s), 7. 14-7. 2 9 (8H, m), 7. 48 (1H, d, J=8. 8Hz),
 - 7. 60 (1H, d, J=7. 3Hz), 7. 77 (1H, d, J=1. 8Hz), 7. 91 (1H, d, J=7. 3Hz), 8. 24 (1H, d, J=8. 4Hz), 10. 6 2 (1H, s), 10. 72 (1H, s), 10. 82 (1H, s), 11. 97 (1H, s).
- d) 3-[{2-(2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェニル} カルバモイルオキシ] -2, 2ージメチルプロピオン酸 実施例1-4のc)で得られた3-[{2-(2-(5-クロロ-1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェニル} カルバモイルオキシ] -2, 2-20 ジメチルプロピオン酸 ベンジルエステル (1.64g)をTHF(50m1)に溶解した。この溶液に10%パラジウムー炭素(224mg)を加え、水素雰囲気下とした後、室温にて6時間30分攪拌した。反応混合物をセライトを敷いたグラスフィルターで濾過した後、残渣をTHF(25m1)で洗浄し、濾液と洗液を合わせて減圧濃縮した。得られた固体をエタノールから結晶化し、表題化合物(831mg、収率60%)を無色針状結晶として得た(表1参照)。

実施例1-5

5

15

安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドール-2-カルボニル) -1-メチルヒドラジド

- a) 安息香酸 1-メチルヒドラジド
- 30 安息香酸(500mg)のDMF溶液(10ml)に、1-ヒドロキシベンゾトリア

 $^{1}H-NMR$ (δ 值、300MHz, $DMSO-d_{6}$).

3. 16 (3H, s), 4. 77 (1H, brs), 5. 10 (1H, brs), 7. 32 -7. 52 (5H, m).

10 b) 安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)-1-メ チルヒドラジド

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸(100mg)と実施例1-5のa)で得られた安息香酸 1-メチルヒドラジド(130mg)のDMF溶液(10ml)に、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(122mg)、EDC(153mg)を加えた。

15 室温で16時間攪拌した後、反応溶液に水を加えた。析出した固体をろ取し、水、ジエチルエーテルで洗浄した。ろ取物を減圧乾燥して、表題化合物(144mg、収率66%)を得た(表1参照)。

実施例1-6

5

20

安息香酸 2- (1-アセチル-5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド

- a) 1-アセチル-5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸
- 5-クロロ-1 Hーインドールー 2-カルボン酸(5.50g)を無水DMF(50m1)に溶解し、氷冷した。この溶液に水素化ナトリウム(油性、60%)(2.35g)を加え、室温で20分間攪拌した。この溶液を再び氷浴で冷却後、塩化アセチル(2.
- 25 3 m 1) を滴下した。この溶液を室温で1時間攪拌した後、氷浴で冷却した。酢酸(4 m 1)をこの溶液に加えた後、酢酸エチル、氷水各(200 m 1)を加えた。分離した 有機層を水洗したあと、無水硫酸ナトリウム上で乾燥した。この抽出液をろ過した後、 濃縮しその濃厚溶液を放置すると淡黄色結晶が得られた。これをろ取、減圧乾燥して表 題化合物(3.12g、収率49%)を得た。
- 30 ${}^{1}H-NMR$ (δ 値、300MHz, DMSO-d₆).

2. 77 (3H, s), 7. 37 (3H, s), 7. 49 (1H, m), 7. 82 (1H, m), 7. 97 (1H, d)

- b) 安息香酸 2-(1-アセチル-5-クロロ-1H-インドール-2-カルボ ニル) ヒドラジド
- 5 実施例1-5のb)と同様にして、1-アセチル-5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸を安息香酸ヒドラジドと反応させることにより、表題化合物(収率17%)を得た(表1参照)。

実施例1-7

15

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-(イミノーフェニルーメチル)10 ヒドラジド

a) チオベンズイミド酸 メチルエステル ヨウ化水素酸塩

チオベンズアミド (10.0g) のアセトン溶液 (60ml) に、室温でヨウ化メチル (10.3g) を加えた。この溶液を室温で13時間攪拌した。析出した結晶をろ取し、ジエチルエーテルで洗浄し、減圧乾燥して表題化合物 (18.5g、収率91%) を得た。

b) 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-(イミノーフェニルー メチル) ヒドラジド

実施例1のa)で得られた5-クロロー1H-インドールー2ーカルボン酸 ヒドラジド (70.0g)のメタノール (MeOH) 懸濁液 (700m1)に、実施例1-720のa)で得られたチオベンズイミド酸 メチルエステル ヨウ化水素酸塩(84.2g)を室温で加えた。この懸濁液を室温で19時間攪拌した。この反応液に炭酸水素ナトリウム水を加え、アルカリ性とした後、析出した固体をろ取し、水洗し、ジエチルエーテルで洗浄した。ろ取物をTHF-MeOH中で煮沸した後、放冷し、ジイソプロピルエーテルを加えた。析出固体をろ取し、乾燥することにより、表題化合物 (76.8g、収率85%)を得た(表1参照)。

実施例1-8

5-アミノチアゾール-4-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2 -カルボニル) ヒドラジド

- a) 5-アミノチアゾール-4-カルボン酸 ヒドラジン
- 30 Chem. Pharm. Bull, 19 (1) 119-123 (1971) と同様

にして得られた(5-アミノーチアゾールー4-カルボン酸 エチルエステル(<math>460 mg)をエタノール(7m1)に溶解した。この溶液にヒドラジン1水和物(1.3m 1)を加え、その混合物を100で22時間還流した。反応混合物を室温に冷却して得られた固体を濾取し、エタノールで洗浄した。この固体を減圧乾燥して表題化合物(280mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (σ 値、300MHz、DMSO-d6)

4. 26 (2H, s), 7. 07 (2H, s), 8. 00 (1H, s), 8. 83 (1H, s).

b) 5-アミノチアゾールー4-カルボン酸 2-(5-クロロー1H-インドール -2-カルボニル) ヒドラジド

実施例1-2と同様にして、5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸と実施 例1-7oa) で得られた5-アミノチアゾール-4-カルボン酸 ヒドラジンを反応 させ表題化合物(収率 7.9%)を得た(表 1 参照)。

実施例1-9~1-143

5

10

15 実施例 $1\sim1-8$ と同様にして、実施例 $1-9\sim1-143$ の化合物を得た。得られた化合物を表 $1\sim18$ に示した。

実施例	構造式	¹H-NMR(δ値,300MHz,DMSO-d6)
关加例	CI N H H H	7.21-7.26(2H,m), 7.48-7.64(4H,m), 7.76(1H,dJ=1.8Hz), 7.95 (2H,d,J=7.2Hz), 10.57(2H,br s), 11.83(1H,s).
1-2	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	6.45(2H,brs), 6.56(1H,dd,J=7.7,7.7Hz), 6.75(1H,d,J=7.7Hz,1.0H), 7.18-7.25(3H,m), 7.46(1H,d,J=8.4Hz), 7.63(1H,d,J=7.7Hz), 7.75(1H,d,J=1.8Hz), 10.19(1H,brs), 10.47(1H,s,), 11.92(1H,s).
1-3	CI H H HO N-N O O	6.98(1H,m), 6.99(1H,d,J=8.4Hz,1.0Hz), 7.23(1H,dd,J=8.4Hz,1.9Hz), 7.27(1H,d,J=1.9Hz), 7.47(1H,d,J=8.4Hz), 7.49(1H,m), 7.77(1H,d,J=1.9Hz), 7.94(1H,dd,J=7.8Hz,1.5Hz), 10.70(1H,brs), 10.77(1H,s,), 11.92(1H,brs), 11.97(1H,s).
1-4	CI H N O CH ₃ CH ₃	
1-5	CI H N-N, GH ₃	3.25(3H,s), 6.98(1H,s), 7.19(1H,d,J=8.7Hz), 7.34-7.39(4H,m), 7.53-7.55(2H,m), 7.71(1H,s), 11.16(1H,s), 11.89(1H,s).
1-6	$\begin{array}{c c} CI & H & H \\ \hline \\ H_3C & 0 \end{array}$	2.54(3H,s), 7.21-7.27(2H,m), 7.45-7.73(5H,m), 7.92(2H,d,J=7.5Hz), 11.40(1H,s), 12.14(1H,s).
1-7	CI HN H O	6.82(2H,brs), 7.17-7.26(2H,m), 7.43-7.47(4H,m), 7.72(1H,s), 7.86(2H,m), 10.09(1H,brs), 11.83(1H,brs).
1-8	CI N O O N	7.19-7.24(4H,m), 7.74(1H,m), 8.09(1H,m), 9.75(1H,s), 10.40(1H,s), 11.90(1H,s).

表一2

実施例	構造式	¹H-NMR(δ値,300MHz,DMSO-d6)
1-9	F N O	7.09(1H,m), 7.27(1H,s), 7.44-7.64(5H,m), 7.93-7.96(2H,m), 10.54(1H,s), 10.58(1H,s), 11.84(1H,s).
1-10	F N-N	1.16-1.47(5H,m), 1.64-1.76(5H,m), 2.27(1H,m), 7.06(1H,m), 7.18(1H,s), 7.40-7.46(2H,m), 9.79(1H,s), 10.34(1H,s), 11.75(1H,s).
1-11	F H H	7.09(1H,m), 7.22-7.25(2H,m), 7.44-7.48(2H,m), 7.87-7.92(2H,m), 10.57(1H,s), 10.58(1H,s), 11.85(1H,s).
1-12	$\begin{array}{c c} CI & \begin{array}{c} O & O \\ N-N \\ H & H \end{array} \end{array} \begin{array}{c} NO_2 \end{array}$	7.23(1H,dd,J=2.0,8.7Hz), 7.28(1H,s), 7.47(1H,d,J=8.7Hz), 7.77(1H,d,J=2.0Hz), 8.18(2H,d,J=8.8Hz), 8.40(2H,d,J=8.8Hz), 10.76(1H,s), 10.92(1H,s), 11.97(1H,s).
1-13	CI H ₃ C	2.45(3H,s), 7.21-7.32(4H,m), 7.38-7.48(3H,m), 7.76(1H,d,J=1.9Hz), 10.22(1H,s), 10.63(1H,s), 11.96(1H,s).
1-14	CI N N N CH ₃	2.39(3H,s), 7.22(1H,dd,J=8.7Hz,2.0Hz), 7.26(1H,s), 7.34(2H,d,J=8.1Hz), 7.47(1H,d,J=8.7Hz), 7.76(1H,d,J=2.0Hz,1.0H), 7.85(2H,d,J=8.1Hz), 10.47(1H,s), 10.58(1H,s,11.94(1H,s).
1-15	CI H H H H	3.92(3H,s), 7.09(1H,dd,J=7.5Hz,7.5Hz), 7.18-7.24(2H,m), 7.27(1H,s), 7.47(1H,d,J=8.8Hz), 7.53(1H,m), 7.76(1H,s), 7.77(1H,m), 10.07(1H,s), 10.72(1H,s), 11.92(1H,s).
1-16	CI N N-H	3.83(3H,s), 7.17-7.24(2H,m), 7.26(1H,s), 7.42-7.54(4H,m), 7.76(1H,d,J=1.7Hz), 10.54(1H,brs), 10.62(1H,brs), 11.94(1H,s).

表一3

実施例	構造式	¹H-NMR(δ值,300MHz,DMSO-d6)
1-17	CI N-N-N-CH ₃	3.84(3H,s), 7.07(2H,d,J=8.8Hz), 7.22(1H,dd,J=1.9,8.8Hz), 7.25(1H,s),7.47(1H,d,J=8.8Hz),7.76(1H,d,J=1.9Hz), 7.93(2H,d,J=8.8Hz), 10.40(1H,brs), 10.55(1H,brs), 11.93(1H,s).
1-18	CI N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	2.39(3H,s), 7.23(1H,dd,J=2.0,8.7Hz), 7.26(1H,s), 7.41-7.48(3H,m), 7.74-7.77(2H,m), 7.77(1H,s), 10.50(1H,brs), 10.60(1H,brs), 11.94(1H,s).
1-19	CI N-H	7.23(1H,dd,J=8.8Hz,2.0Hz), 7.27(1H,s), 7.45-7.59(5H,m), 7.76(1H,d,J=2.0Hz), 10.45(1H,s), 10.74(1H,s), 11.95(1H,s).
1-20	CI N N-N	6.99(1H,s), 7.15(1H,dd,J=8.7Hz,2.0Hz), 7.41-7.51(3H,m), 7.67(1H,d,J=2.0Hz), 7.87(1H,d,J=7.3Hz), 7.93(1H,s), 10.65(2H,brs), 11.80(1H,brs).
1-21	ci N N-N Ci	7.21(1H,dd,J=2.0,8.7Hz), 7.23(1H,s), 7.47(1H,d,J=8.7Hz), 7.61(2H,d,J=8.5Hz), 7.75(1H,d,J=2.0Hz), 7.96(2H,d,J=8.5Hz), 10.68(2H,brs), 11.97(1H,brs).
1-22	CI N H H H H O	3.91(3H,s), 7.23(1H,dd,J=2.0,8.8Hz), 7.27(1H,s), 7.47(1H,d,J=8.8Hz), 7.76(1H,d,J=2.0Hz), 8.06(2H,d,J=8.6Hz), 8.11(2H,d,J=8.6Hz), 10.70(2H,brs), 11.94(1H,s).
1-23	CI H H H	1.15-1.75(10H,m), 2.25(1H,m), 7.09(1H,s), 7.17(1H,dd,J=8.7,2.0Hz), 7.43(1H,d,J=8.7Hz), 7.68(1H,d,J=2.0Hz), 10.28(1H,brs), 10.57(1H,brs), 11.63(1H,brs).
1-24	CI CI CI	7.23(1H,dd,J=1.8,8.8Hz), 7.27(1H,s), 7.47(1H,d,J=8.8Hz), 7.59(1H,s), 7.59(1H,s), 7.76-7.77(2H,m), 10.52(1H,brs), 10.75(1H,brs), 11.94(1h,s).

実施例	構造式	¹H-NMR(δ值,300MHz,DMSO-d6)
1-25	CI CI CI	7.22(1H,dd,J=1.9,8.6Hz), 7.31(1H,s), 7.44-7.58(4H,m), 7.76(1H,d,J=1.9Hz), 10.75(1H,s), 10.80(1H,s), 11.96(1H,s).
1-26	CI P F	7.21-7.29(3H,m), 7.40-7.48(2H,m), 7.73-7.81(2H,m), 10.41(1H,brs), 10.70(1H,brs), 11.93(1H,s).
1-27	CI H-H	7.23(1H,dd,J=2.0,8.7Hz), 7.25(1H,s), 7.33-7.39(2H,m), 7.47(1H,d,J=8.7Hz), 7.60-7.72(2H,m), 7.76(1H,d,J=2.0Hz), 10.40(1H,brs), 10.69(1H,brs), 11.94(1H,s).
1-28	CI H H F	7.23(1H,dd,J=2.0,8.8Hz), 7.26(1H,s), 7.47(1H,d,J=8.8Hz), 7.48(1H,m), 7.61(1H,m), 7.77(1H,d,J=2.0Hz), 7.82-7.71(2H,m), 10.67(1H,s), 10.68(1H,s), 11.96(1H,s).
1-29	CI N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	7.23(1H,dd,J=2.0,8.8Hz), 7.26(1H,s), 7.38(2H,dd,J=8.8,8.8Hz), 7.47(1H,d,J=8.8Hz,1H), 7.76(1H,d,J=2.0Hz,1H), 8.02(2H,dd,J=5.5,8.8Hz), 10.62(2H,brs), 11.95(1H,s).
1-30	CI PF F	7.22(1H,dd,J=2.1,8.8Hz), 7.26(1H,s), 7.47(1H,d,J=8.8Hz), 7.76(1H,d,J=2.1Hz), 7.80(1H,dd,J=7.8,7.8Hz), 7.99(1H,d,J=7.8Hz), 8.25(1H,d,J=7.8Hz), 8.28(1H,s,), 10.79(2H,brs), 11.94(1H,brs).
1-31	CI H-NH F	7.23(1H,dd,J=2.0,8.7Hz), 7.27(1H,s), 7.47(1H,d,J=8.7Hz), 7.76(1H,d,J=2.0Hz), 7.93(2H,d,J=8.3Hz), 8.14(2H,d,J=8.3Hz), 10.76(2H,brs), 11.94(1H,brs).
1-32	CI FFF	7,23(1H,dd,J=2.2,8.8Hz), 7.28(1H,s), 7.47(1H,d,J=8.8Hz), 7.71-7.87(5H,m), 10.50(1H,brs), 10.71(1H,brs), 11.94(1H,brs).

表一5

実施例	構造式	¹H-NMR(δ値,300MHz,DMSO-d6)
	нс нн	2.38(3H,s), 7.05(1H,d,J=8.4Hz),
1.00	H ₃ C N-N	7.18(1H,s), 7.35(1H,d,J=8.4Hz),
1-33		7.43(1H,s,), 7.51-7.64(3H,m),
	l	7.95(2H,d,J=9.0Hz), 10.47(2H,brs),
		11.57(1H,s).
	CH ₃ H H	2.54(3H,s), 7.23(1H,dd,J=2.1,8.7Hz),
1-34	N-N	7.44(1H,d,J=8.7Hz), 7.51-7.61(3H,m), 7.70(1H,d,J=2.1Hz),
104		7.70(1H,d,J=2.1Hz), 7.95(2H,d,J=8.4Hz), 10.00(1H,brs),
		10.57(1H,brs), 11.51(1H,s).
	CI. A H H	7.31(1H,s), 7.41(1H,d,J=1.8Hz),
	N-N	7.51-7.64(3H,m,), 7.79(1H,d,J=1.8Hz),
1-35		7.94(2H,d,J=8.4Hz), 11.02(3H,brs).
	I H. O O	
	CI	(100)
	0 /=	(400MHz, DMSO-d6)
	Н У №	1.25(6H,d,J=6.8Hz), 2.96(1H,m)
1-36	H ₃ C N-N	6.47(2H,brs), 6.56(1H,m), 6.76(1H,m)
	H ₂ N	7.14(1H,m), 7.21(2H,m), 7.36(1H,m) 7.47(1H,s), 7.62(1H,m), 10.15(1H,brs),
	н	10.37(1H,s), 11.58(1H,s).
		1.25(6H,d,J=7.0Hz), 2.96(1H,m),
	0, /=\	6.38(1H,ddd,J=2.6, 8.8, 8.8Hz),
	H H	6.52(1H,dd,J=2.6, 12Hz), 6.78(2H,brs),
1-37	H ₃ C H ₁ N H ₂ N	7.13(1H,dd,J=1.3, 8.4Hz), 7.20(1H,s),
	N O H2N	7.37(1H,d,J=8.4Hz), 7.47(1H,s),
	H	7.69(1H,dd,J=6.6, 8.8Hz), 10.17(1H,s),
		10.35(1H,s), 11.56(1H,s).
	% /─\	6.47(2H,brs), 6.56(1H,dd,J=7.6, 7.6Hz),
	н. У	6.75(1H,d,J=7.6Hz),
1-38	N-H	7.08(1H,ddd,J=2.5, 9.3, 9.3Hz),
	H ₂ N	7.19-7.26(2H,m), 7.43-7.47(2H,m), 7.63(1H,d,J=6.9Hz), 10.21(1H,brs),
	→ H	10.46(1H,s), 11.84(1H,s).
		6.47(2H,brs), 6.56(1H,dd,J=7.5, 7.5Hz),
	% /=\	6.75(1H,d,J=7.5Hz), 7.09(1H,dd,J=1.9,
	н.У	8.6Hz), 7.21(1H,m), 7.29(1H,s),
1-39	N-H	7.46(1H,d,J=1.9Hz),
	H ₂ N	7.63(1H,d,J=6.8Hz),
		7.70(1H,d,J=8.6Hz), 10.21(1H,brs),
		10.48(1H,s), 11.88(1H,s).
	o, /=-\ ,o	3.85(3H,s), 6.65(2H,brs),
	H. H.	7.11(1H,dd,J=1.6, 8.2Hz),
1-40	CI H-N H,C	7.21-7.26(2H,m), 7.42-7.48(2H,m),
	N O H ₃ C	7.71(1H,d,J=8.2Hz), 7.74(1H,d,J=2.0Hz), 10.42(1H,brs)
	H	7.76(1H,d,J=2.0Hz), 10.42(1H,brs),
		10.58(1H,s), 11.96(1H,s).

表一6

実施例	 構造式	¹H-NMR (δ値、300MHz,DMSO-d6)
1-41	$\begin{array}{c c} CI & & H & H_2N \\ \hline N & N & N & \\ N & 0 & 0 & \\ \end{array}$	6.54(2H,brs), 7,21-7.25(2H,m), 7.45-7.49(2H,m), 7.76-7.79(2H,m), 8.21(1H,s), 10.61(2H,m), 11.67(1H,s).
1-42	CI N O	7.23(1H,dd,J=1.9,8.7Hz), 7.27(1H,s), 7.47(1H,d,J=8.7Hz), 7.77(1H,d,J=1.9Hz), 7.85(2H,d,J=6.0Hz), 8.81(2H,d,J=6.0Hz), 10.81(2H,brs), 11.97(1H,s).
1-43	CI H-H-N	7.23(1H,d,J=1.9,8.8Hz), 7.27(1H,s), 7.47(1H,d,J=8.8Hz), 7.59(1H,dd,J=4.8,7.9Hz), 7.77(1H,d,J=1.9Hz), 8.29(1H,d,J=7.9Hz), 8.8.0(1H,dd,J=1.6,4.8Hz), 9.10(1H,d,J=1.6Hz), 10.75(2H,brs), 11.97(1H,s).
1-44	CI N-H-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N	7.22(1H,dd,J=2.0,8.7Hz), 7.26(1H,s), 7.47(1H,d,J=8.7Hz), 7.68(1H,m), 7.76(1H,d,J=2.0Hz), 8.05-8.10(2H,m), 8.72(1H,d,J=4.6Hz), 10.65(1H,brs), 10.71(1H,s), 11.94(1H,s).
1-45	CI H ₃ C N-CH ₃	2.96(6H,s), 6.93(1H,dd,J=1.8,8.1Hz), 7.08-7.24(4H,m), 7.31(1H,dd,J=8.1,8.1Hz), 7.47(1H,d,J=8.1Hz), 7.75(1H,d,J=1.8Hz), 10.47(2H,brs), 11.90(1H,brs).
1-46	CI CH3	2.07(3H,s), 7.24(1H,dd,J=2.0,8.7Hz), 7.26(1H,s), 7.42-7.48(2H,m), 7.60(1H,d,J=7.9Hz), 7.76(1H,d,J=2.0Hz), 7.84(1H,d,J=7.9Hz), 8.10(1H,s), 10.14(1H,s,), 10.52(1H,s), 10.61(1H,s), 11.95(1H,s).
1-47	CI H-H CH ₃	2.47(3H,s), 7.27(1H,dd,J=2.0,8.8Hz), 7.37(1H,s), 7.49(1H,d,J=8.8Hz), 7.56(1H,dd,J=7.3,7.3Hz), 7.70(1H,d,J=7.3Hz), 7.82(1H,d,J=2.0Hz,), 7.87(1H,dd,J=7.3,7.3Hz), 8.15(1H,d,J=7.3Hz), 11.30-11.93(3H,brs), 12.11(1H,brs).
1-48	CI H ₃ C N-H	3.29(3H,s), 6.88(1H,s), 6.88(1H,s), 7.17(1H,dd,J=1.8,8.9Hz), 7.36-7.44(3H,m), 7.61(1H,d,J=1.8Hz), 7.98-8.03(2H,m), 11.44(1H,brs), 11.83(1H,brs).

表-7

実施例	構造式	¹H-NMR (δ値、300MHz,DMSO-d6)
1-49	CI TH3	3.74(3H,s), 5.04(2H,s), 7.13-7.27(4H,m), 7.47(1H,d,J=8.8Hz), 7.54(1H,ddd,J=1.8,7.9,7.9Hz), 7.75(1H,d,J=1.8Hz), 7.90(1H,dd,J=1.8,7.9Hz), 10.20(1H,s), 10.73(1H,s), 11.92(1H,s).
1-50	CI H-H-OOH	4.93(2H,s), 7.12-7.28(4H,m), 7.47(1H,d,J=8.8Hz), 7.54 (1H,dd,J=7.9,7.9Hz), 7.76(1H,d,J=1.6Hz), 7.92(1H,dd,J=1.5,7.9Hz), 10.31(1H,s), 10.73(1H,s), 11.94(1H,s), 13.37(1H,brs).
1-51	CI H ₃ C CH ₃	2.79(6H,s), 7.03-7.13(3H,m), 7.19(1H,d,J=8.1Hz), 7.39(1H,d,J=8.1Hz), 7.41(1H,m), 7.63(1H,d,J=1.8Hz), 7.74(1H,dd,J=1.5,8.1Hz), 11.00-12.00(3H,brs).
1-52	CI N-CH ₃ CH ₃	2.87(3H,s), 3.03(5H,s), 5.11(2H,s), 7.20-7.06(4H.m), 7.42(1H,d,J=8.4Hz), 7.49(1H,d,J=7.8Hz), 7.65(1H,s), 7.97(1H,d,J=7.8Hz), 11.28(2H,brs), 11.65(1H,brs).
1-53	CI HN CH ₃	2.80(3H,d,J=5.1Hz), 6.61(1H,d,J=6.6,8.4Hz), 6.69(1H,d,J=8.4Hz), 7.22(1H,d,J=1.4,8.4Hz), 7.25(1H,d,J=1.4Hz), 7.37(1H,dd,J=6.6,8.4Hz), 7.46(1H,d,J=8.4Hz), 7.53(1H,q,J=5.1Hz), 7.68(1H,d,J=6.6Hz,), 7.75(1H,d,J=1.4Hz), 10.27(1H,s), 10.50(1H,s), 11.93(1H,s).
1-54	CI H ₂ N CI	6.59(1H,dd,J=1.8,8.5Hz), 6.72(2H,brs), 6.83(1H,d,J=1.8Hz), 7.22(1H,dd,J=1.8,8.5Hz), 7.23(1H,d,J=1.8Hz), 7.46(1H,d,J=8.5Hz), 7.63(1H,d,J=8.5Hz), 7.75(1H,d,J=1.8Hz), 10.29(1H,s), 10.50(1H,s), 11.93(1H,s).
1-55	CI H ₂ N CI	6.04(2H,brs), 6.60(1H,d,J=8.1Hz), 6.66(1H,d,J=8.1Hz), 7.10(1H,dd,J=8.1,8.1Hz), 7.24(1H,dd,J=1.8,8.6Hz), 7.29(1H,s), 7.46(1H,d,J=8.6Hz), 7.77(1H,d,J=1.8Hz), 10.45(1H,s), 10.95(1H,s), 12.03(1H,s).
1-56	CI H ₂ N CI	6.54(2H,brs), 6.65(1H,dd,J=8.1,8.1Hz), 7.22(1H,dd,J=1.6,8.1Hz), 7.26(1H,d,J=1.6Hz), 7.46(1H,d,J=8.1Hz), 7.46(1H,d,J=8.1Hz), 7.63(1H,d,J=8.1Hz), 7.76(1H,d,J=1.6Hz), 10.43(1H,s), 10.59(1H,s), 11.96(1H,s).

実施例	構造式	¹H-NMR (δ値、300MHz,DMSO-d6)
1-57	CI H ₂ N CI	6.62(2H,brs), 6.79(1H,d,J=8.8Hz), 7.20-7.27(3H,m), 7.46(1H,d,J=8.8Hz), 7.68(1H,d,J=1.9Hz), 7.76(1H,d,J=1.9Hz), 10.24-10.46(2H,brs), 10.54(1H,brs).
1-58	CI NO ON THE N	7.23(1H,dd,J=1.8,8.7Hz), 7.27(1H,d,J=1.8Hz), 7.47(1H,d,J=8.7Hz), 7.77(1H,d,J=1.8Hz), 8.05(2H,d,J=8.6Hz), 8.10(2H,d,J=8.6Hz), 10.78(2H,brs), 11.98(1H,s).
1-59	CI NH	7.23(1H,dd,J=2.0,8.7Hz), 7.28(1H,s), 7.48(1H,d,J=8.7Hz), 7.77(1H,s), 8.14(2H,d,J=8.4Hz), 8.21(2H,d,J=8.4Hz), 10.70(1H,s), 10.74(1H,s), 11.96(1H,s).
1-60	CI NH NH	7.23(1H,dd,J=1.8,8.4Hz), 7.29(1H,d,J=1.8Hz), 7.48(1H,d,J=8.4Hz), 7.77(1H,d,J=1.8Hz), 7.80(1H,dd,J=8.0,8.0Hz), 8.14(1H,d,J=8.0Hz), 8.28(1H,d,J=8.0Hz), 8.65(1H,s), 10.72(1H,s), 10.80(1H,s), 11.97(1H,s).
1-61	CI HN OH	3.94(2H,s), 6.60-6.68(2H,m), 7.22(1H,dd,J=2.0,8.7Hz), 7.26(1H,d,J=2.0Hz), 7.35(1H,dd,J=7.6,7.6Hz), 7.46(1H,d,J=8.7Hz), 7.73(1H,d,J=7.6Hz), 7.76(1H,d,J=2.0Hz), 8.00(1H,brs), 10.31(1H,s), 10.51(1H,s), 11.94(1H,s), 12.77(1H,brs).
1-62	H ₃ C H ₂ N O O	2.38(3H,s), 6.45(2H,brs), 6.56(1H,dd,J=7.0,7.0Hz), 6.75(1H,d,J=7.0Hz), 7.05(1H,d,J=8.3Hz), 7.18(1H,s), 7.20(1H,dd,J=7.0,7.0Hz), 7.34(1H,d,J=8.3Hz), 7.43(1H,s), 7.62(1H,d,J=7.0Hz), 10.16(1H,brs), 10.33(1H,s), 11.57(1H,s).
1-63	H ₃ C H ₂ N F	2.38(3H,s), 6.38(1H,m), 6.52(1H,dd,J=2.6,11.7Hz), 6.78(2H,brs), 7.04(1H,dd,J=1.5,8.3Hz), 7.17(1H,d,J=1.5Hz), 7.34(1H,d,J=8.3Hz), 7.42(1H,s), 7.69(1H,dd,J=6.8,8.6Hz), 10.18(1H,s), 10.33(1H,s), 11.57(1H,s).
1-64	H ₃ C H H HN CH ₃	2.38(3H,s), 3.69(3H,s), 7.06(1H,d,J=8.4Hz), 7.18(1H,s), 7.18(1H,m), 7.35(1H,d,J=8.4Hz), 7.44(1H,s), 7.59(1H,dd,J=7.3,8.4Hz), 7.83(1H,d,J=7.8Hz), 8.24 (1H,d,J=8.4Hz), 10.40(1H,s), 10.56(1H,s), 10.72(1H,s), 11.64(1H,s).

実施例	構造式	¹H-NMR(δ値、300MHz,DMSO-d6)
1-65	CI H-H O O CH ₃	2.90(3H,s), 3.06(3H,s), 7.20-7.27(3H,m), 7.35(1H,dd,J=7.7,7.7Hz), 7.47(1H,d,J=8.8Hz), 7.55(1H,dd,J=7.7,7.7Hz), 7.65(1H,d,J=7.7Hz), 7.76(1H,s), 10.24(1H,s), 10.62(1H,s), 11.92(1H,s).
1-66	H ₃ C H ₂ N O O	1.23(3H,†,J=7.7Hz), 2.67(2H,q,J=7.7Hz), 6.45(2H,brs), 6.56(1H,dd,J=7.3,7.3Hz), 6.75(1H,d,J=7.3Hz), 7.08(1H,dd,J=1.5,8.4Hz), 7.20(1H,s), 7.20(1H,dd,J=7.3,7.3Hz), 7.36(1H,d,J=8.4Hz), 7.45(1H,s), 7.63(1H,d,J=7.3Hz), 10.16(1H,brs), 10.34(1H,s), 11.57(1H,s).
1-67	H ₃ C H ₂ N F	2.38(3H,s), 6.69(2H,brs), 6.73(1H,dd,J=7.3,13.3Hz), 7.05(1H,d,J=8.4Hz), 7.17(1H,s), 7.34(1H,d,J=8.4Hz), 7.43(1H,s), 7.71(1H,dd,J=9.0,12.0Hz), 10.24(1H,brs), 10.39(1H,s), 11.60(1H,s).
1-68	CI NO OH	3.82(2H,td,J=4.8,5.4Hz), 4.22(2H,t,J=4.8Hz), 5.08(1H,t,J=5.4Hz), 7.11(1H,dd,J=7.4,7.4Hz), 7.20-7.25(2H,m), 7.28(1H,d,J=1.8Hz), 7.47(1H,d,J=8.7Hz), 7.55(1H,m), 7.75(1H,d,J=1.8Hz), 7.84(1H,dd,J=2.0,7.4Hz), 10.14(1H,s), 10.81(1H,s), 11.93(1H,s).
1-69	CI H H H O O CH ₃	3.72(3H,s), 4.90(2H,s), 7.18-7.26(3H,m), 7.43-7.58(4H,m), 7.76(1H,s), 10.54(1H,s), 10.62(1H,s), 11.94(1H,s).
1-70	CI N-N O O O OH	4.76(2H,s), 7.14-7.26(3H,m), 7.42-7.56(4H,m), 7.76(1H,d,J=1.8Hz), 10.54(1H,brs), 10.61(1H,brs), 11.94(1H,s).
1-71	CI CH ₃ O CH ₃	2.86(3H,s), 3.02(3H,s), 4.90(2H,s), 7.13-7.26(3H,m), 7.40-7.54(4H,m), 7.76(1H,d,J=1.8Hz), 10.51(1H,s), 10.61(1H,s), 11.94(1H,s).
1-72	CI N CH ₃	2.75(3H,s), 7.21(1H,dd,J=2.0,8.8Hz), 7.25(1H,d,J=2.0Hz), 7.46(1H,d,J=8.8Hz), 7.75(1H,d,J=2.0Hz), 8.26(1H,s), 10.34(1H,s), 10.59(1H,s), 11.92(1H,s).

表-10

実施例	構造式	¹H-NMR (δ値、300MHz,DMSO-d6)
1-73	CI THE	7.23(1H,dd,J=1.9,8.8Hz), 7.28(1H,s), 7.48(1H,d,J=8.8Hz), 7.65(1H,m), 7.77(1H,d,J=1.9Hz), 7.99(1H,d,J=6.6Hz), 8.24(1H,d,J=7.2Hz), 8.62(1H,s), 8.69(1H,brs), 10.66(1H,s), 10.71(1H,s), 11.95(1H,s), 14.21(1H,brs).
1-74	CI HN N N	7.23(1H,dd,J=2.0,8.8Hz), 7.28(1H,s), 7.48(1H,d,J=8.8Hz), 7.77(1H,s), 8.06(2H,d,J=7.8Hz), 8.18(2H,d,J=7.8Hz), 8.70(1H,brs), 10.65(2H,brs), 11.95(1H,brs), 14.25(1H,brs).
1-75	CI HN OH	3.46-3.60(4H,m), 4.71(1H,m), 4.82(2H,d,J=5.7Hz), 7.15-7.26(3H,m), 7.47(1H,d,J=8.8Hz), 7.60(1H,dd,J=7.3,7.3Hz), 7.77(1H,d,J=1.5Hz), 7.87(1H,d,J=7.3Hz), 8.31(1H,d,J=7.3Hz), 10.43(1H,s), 10.70(1H,s), 10.80(1H,s), 11.97(1H,s).
1-76	CI CH ₃ CH ₃ O O CH ₃ O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	1.14(6H,s), 4.12(2H,s), 7.16-7.27(3H,m), 7.47(1H,d,J=8.7Hz), 7.60(1H,dd,J=8.0,8.0Hz), 7.77(1H,s), 7.88(1H,d,J=8.0Hz), 8.25(1H,d,J=8.0Hz), 10.52(1H,s)10.70(1H,s), 10.79(1H,s), 11.95(1H,s), 12.38(1H,brs).
1-77	CI N S	7.21-7.25(2H,m), 7.25(1H,s), 7.47(1H,d,J=8.8Hz), 7.76(1H,d,J=1.8Hz), 7.87-7.91(2H,m), 10.58(1H,s), 10.63(1H,s), 11.96(1H,s).
1-78	CI NH N-H O	6.71(1H,dd,J=3.5Hz,1.7Hz), 7.22(1H,dd,J=1.9,8.8Hz), 7.24(1H,s), 7.29(1H,d,J=3.5Hz), 7.46(1H,d,J=8.8Hz), 7.76(1H,d,J=1.9Hz), 7.94(1H,d,J=1.7Hz), 10.45(1H,s), 10.57(1H,s), 11.95(1H,s).
1-79	CI CI CI CI	7.23(1H,dd,J=2.0,8.7Hz), 7.27(1H,s), 7.47(1H,d,J=8.7Hz), 7.75(1H,d,J=8.0Hz), 7.77(1H,s), 8.06(1H,d,J=8.0Hz), 10.73(1H,brs), 10.86(1H,brs), 11.97(1H,s).
1-80	CI NO O	6. 16(1H, brs), 6. 95(2H, brs), 7. 22(1H, dd, J=2.0, 8.8Hz), 7.25(1H,s), 7.46(1H,d,J=8.8Hz), 7.75(1H,s), 10.06(1H,s), 10.48(1H,s), 11.66(1H,brs), 11.95(1H,s).

表-11

表──II		
実施例	構造式	¹H-NMR(δ値、300MHz,DMSO-d6)
1-81	CI NH	7.21(1H,dd,J=2.1,8.8Hz), 7.24(1H,s), 7.46(1H,d,J=8.8Hz), 7.74(1H,d,J=2.1Hz), 7.77(1H,s), 7.80(1H,s), 9.91(1H,brs), 10.45(1H,s), 11.90(1H,s), 12.59(1H,brs).
1-82	CI N N N	7.22(1H,dd,J=2.1,8.7Hz), 7.27(1H,s), 7.47(1H,d,J=8.7Hz), 7.76(1H,d,J=2.1Hz), 8.81(1H,dd,J=1.2,2.4Hz), 8.95(1H,d,J=2.4Hz), 9.23(1H,d,J=1.2Hz), 10.69(1H,s), 10.90(1H,s), 11.94(1H,brs).
1-83	CI NO S	7.22(1H,dd,J=2.0,8.8Hz), 7.25(1H,s), 7.46(1H,d,J=8.8Hz), 7.59(1H,dd,J=1.1,5.0Hz), 7.68(1H,dd,J=2.9,5.0Hz), 7.76(1H,d,J=2.0Hz), 8.29(1H,dd,J=1.1,2.9Hz), 10.41(1H,brs), 10.60(1H,brs), 11.95(1H,s).
1-84	CI NO	6.95(1H,d,J=1.4Hz), 7.22(1H,dd,J=2.0,8.8Hz), 7.24(1H,s), 7.46(1H,d,J=8.8Hz), 7.76(1H,d,J=2.0Hz), 7.81(1H,m), 8.33(1H,s), 10.30(1H,s), 10.57(1H,s), 11.95(1H,s).
1-85	CI N S CI	7.23(1H,dd,J=1.9,8.7Hz), 7.24(1H,s), 7.29(1H,d,J=4.1Hz), 7.46(1H,d,J=8.7Hz), 7.76(1H,d,J=1.9Hz), 7.79(1H,d,J=4.1Hz), 10.67(1H,s), 10.70(1H,s), 11.97(1H,s).
1-86	CI H N S	7.21-7.24(3H,m), 7.47(1H,d,J=8.7Hz), 7.76(1H,d,J=1.9H), 7.93(1H,d,J=5.3Hz), 10.27(1H,s), 10.70(1H,s,), 11.95(1H,s).
1-87	CI H ₃ C	3.85(3H,s), 6.08(1H,dd,J=2.6,3.7Hz), 6.97(1H,d,J=3.7Hz), 7.00(1H,d,J=2.6Hz), 7.21(1H,dd,J=2.3,8.7Hz), 7.23(1H,s), 7.46(1H,d,J=8.7Hz), 7.75(1H,d,J=2.3Hz), 9.99(1H,s), 10.42(1H,s), 11.91(1H,s).
1-88	CI S CH ₃	2.50(3H,s), 6.92(1H,d,J=3.0Hz), 7.22(1H,dd,J=2.0,9.0Hz), 7.24(1H,s), 7.46(1H,d,J=9.0Hz), 7.71(1H,d,J=3.0Hz), 7.75(1H,d,J=2.0Hz), 10.44(1H,s), 10.56(1H,s), 11.93(1H,s).

表-12

	4# \A-+\	¹H-NMR(δ値、300MHz,DMSO-d6)
実施例	構造式 —————————————————————	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
1-89	CI H ₃ C	2.48(3H,s), 7.23(1H,d,J=5.0Hz), 7.22(1H,dd,J=1.8,8.7Hz), 7.29(1H,s), 7.47(1H,d,J=8.7Hz), 7.67(1H,d,J=5.0Hz), 7.75(1H,d,J=1.8Hz), 10.05(1H,s), 10.57(1H,s), 11.92(1H,s).
1-90	CI H H F F O O F F	7.21-7.34(4H,m), 7.47(1H,d,J=9.0Hz), 7.61(1H,m), 7.76(1H,d,J=2.1Hz), 10.73(1H,s), 10.80(1H,s), 11.94(1H,s).
1-91	CI NO O	7.21-7.26(2H,m), 7.37(1H,m), 7.47(1H,d,J=8.7Hz), 7.47(1H,m), 7.65(1H,m), 7.76(1H,d,J=1.8Hz), 10.55(1H,brs), 10.74(1H,brs), 11.94(1,s).
1-92	CI NO O	7.24(1H,dd,J=2.0,8.7Hz), 7.29(1H,s), 7.48(1H,d,J=8.7Hz), 7.60-7.64(3H,m), 7.73(1h,d,J=6.0Hz), 7.78(1H,d,J=2.0H), 8.02(1h,m), 8.10(1H,d,J=8.1Hz), 8.47(1H,m), 10.52(1H,s), 10.77(1H,s), 12.05(1H,s).
1-93	CI H F	7.23(1H,dd,J=2.0,8.8Hz), 7.26(1H,s), 7.47(1H,d,J=2.0Hz), 7.77(1H,d,J=8.8Hz), 7.99(2H,m), 10.74(1H,s), 10.78(1H,s), 11.98(1H,s).
1-94	CI H F F	7.23(1H,dd,J=2.0,8.8Hz), 7.26(1H,s), 7.47(1H,d,J=8.8Hz), 7.69(1H,m), 7.76(1H,d,J=2.0Hz), 10.68(1H,brs), 10.80(1H,brs), 11.97(1H,s).
1-95	CI H H ₂ N CH ₃	2.20(3H,s), 6.38(1H,d,J=8.6Hz), 6.45(2H,brs), 6.55(1H,s), 7.22(1H,dd,J=1.8,8.6Hz), 7.24(1H,s), 7.46(1H,d,J=8.6Hz), 7.55(1H,d,J=8.6Hz), 7.75(1H,s), 10.11(1H,brs), 10.43(1H,s), 11.91(1H,s).
1-96	CI H H H ₂ N O O	6.39(1H,m), 6.52(1H,dd,J=2.6,11.9Hz), 6.8(2H,brs), 7.22(1H,dd,J=2.0,8.8Hz), 7.25(1H,s), 7.46(1H,d,J=8.8Hz), 7.70(1H,dd,J=6.7,8.7Hz), 7.75(1H,d,J=2.0Hz), 10.23(1H,brs), 10.49(1H,brs), 11.94(1H,s).

表-13

実施例	構造式	¹H-NMR(ゟ値、300MHz,DMSO-d6)
1-97	CI H ₂ N CH ₃	2.19(3H,s), 6.24(2H,brs), 6.67(1H,d,J=8.3Hz), 7.05(1H,d,J=8.3Hz), 7.22(1H,dd,J=2.0,8.7Hz), 7.24(1H,s), 7.46(1H,d,J=8.7Hz), 7.46(1H,s), 7.75(1H,d,J=2.0Hz), 10.17(1H,brs), 10.48(1H,s), 11.93(1H,s).
1-98	CI H ₂ N H ₃ C	2.23(3H,s), 5.56(2H,brs), 6.40(1H,d,J=7.4Hz), 6.54(1H,d,J=8.0Hz), 6.99(1H,dd,J=7.4,8.0Hz), 7.23(1H,dd,J=2.0,8.8Hz), 7.26(1H,s), 7.46(1H,d,J=8.8Hz), 7.77(1H,d,J=2.0Hz), 10.23(1H,s), 10.76(1H,s), 12.03(1H,s)
1-99	CI H ₂ N CH ₃	2.11(3H,s), 6.26(2H,brs), 6.54(1H,dd,J=7.1,7.6Hz), 7.15(1H,d,J=7.1Hz), 7.22(1H,dd,J=2.0,8.7Hz), 7.25(1H,s), 7.46(1H,d,J=8.7Hz), 7.52(1H,d,J=7.6Hz), 7.76(1H,d,J=2.0Hz), 10.22(1H,s), 10.51(1H,s), 11.95(1H,s).
1-100	CI H ₂ N F	6.70(2H,brs), 6.73(1H,dd,J=7.2,13.5Hz), 7.22(1H,dd,J=2.2,8.8Hz), 7.25(1H,s), 7.46(1H,d,J=8.8Hz), 7.71(1H,dd,J=9.0,12.0Hz), 7.75(1H,s), 10.27(1H,brs,1H), 10.53(1H,s), 11.93(1H,s).
1-101	CI H ₂ N O O S	6.57(2H,br), 6.63(1H,d,J=5.3Hz), 7.22(1H,dd,J=2.0,8.9Hz), 7.23(1H,s), 7.45(1H,d,J=8.9Hz), 7.47(1H,d,J=5.3Hz), 7.75(1H,d,J=2.0Hz), 9.54(1H,brs), 10.39(1H,brs), 11.92(1H,s).
1-102	Br H ₂ N	6.47(2H,brs), 6.56(1H,dd,J=7.4,7.4,Hz), 6.75(1H,d,J=7.4Hz), 7.21(1H,dd,J=7.4,7.4Hz), 7.25(1H,s), 7.33(1H,dd,J=8.7,1.8Hz), 7.42(1H,d,J=8.7Hz), 7.63(1H,d,J=7.4Hz), 7.90(1H,d,J=1.8Hz), 10.21(1H,brs), 10.50(1H,s), 11.96(1H,s).
1-103	Br H ₂ N F	6.39(1H,m), 6.52(1H,dd,J=2.6,11.9Hz), 6.80(2H,brs), 7.25(1H,s), 7.33(1H,dd,J=1.8,8.7Hz,1H), 7.42(1H,d,J=8.7Hz), 7.70(1H,dd,J=7.2,8.7Hz), 7.90(1H,d,J=1.8Hz), 10.23(1H,s), 10.50(1H,s), 11.95(1H,s).
1-104	CI NH NH	7.22(1H,dd,J=2.0,8.8Hz), 7.25(1H,s), 7.46(1H,d,J=8.8Hz), 7.75(1H,d,J=2.0Hz), 8.01(1H,brs), 8.32(1H,brs), 10.16(1H,s), 10.52(1H,s), 11.95(1H,s,), 13.29(1H,brs).

表-14

実施例		¹H-NMR(δ値、300MHz,DMSO-d6)
1-105	F H H HN O CH ₃	3.69(3H,s), 7.09(1H,m), 7.18(1H,m), 7.26(1H,s), 7.44-7.48(2H,m), 7.591(1H,m), 7.83(1H,d,J=6.6Hz), 8.23(1H,d,J=8.4Hz), 10.39(1H,s), 10.68(1H,s), 10.76(1H,s), 11.89(1H,s).
1-106	H ₃ C H ₃ C H ₃ C	2.38(3H,s), 3.85(3H,s), 6.08(1H,m)6.96-7.06(3H,m), 7.16(1H,s)7.34(1H,d,J=8.4Hz), 7.42(1H,s)9.95(1H,s), 10.27(1H,s), 11.55(1H,s).
1-107	H ₃ C N-N-S	2.38(3H,s), 7.05(1H,dd,J=1.5, 8.2Hz) 7.18(1H,d,J=1.5Hz), 7.34(1H,d,J=8.2Hz), 7.43(1H,s), 7.59(1H,dd,J=1.2, 4.9Hz), 7.67(1H,dd,J=3.0, 4.9Hz), 8.29(1H,dd,J=1.2, 3.0Hz), 10.35(1H,s), 10.43(1H,s), 11.58(1H,s).
1-108	CI H H H H	6.99(1H,d,J=5.3Hz), 7.21-7.26(3H,m), 7.45-7.48(2H,m), 7.77(1H,d,J=1.9Hz), 10.32(1H,s), 10.57(1H,s), 11.91(1H,s), 11.98(1H,s).
1-109	CI HN HN	7.21-7.28(6H,m), 7.41-7.48(3H,m), 7.63(1H,m), 7.77(1H,s), 7.90(1H,d,J=7.5Hz), 8.23(1H,d,J=8.4Hz), 10.77(1H,s), 10.87(2H,s), 11.99(1H,s).
1-110	CI HN O O	5.17(2H,s), 7.17-7.25(3H,m), 7.31-7.48(6H,m), 7.60(1H,m), 7.76(1H,d,J=1.8Hz), 7.86(1H,d,J=6.6Hz), 8.26(1H,d,J=7.8Hz), 10.54(1H,s), 10.69(1H,s), 10.79(1H,s), 11.97(1H,s).
1-111	CI HN OO OH	3.60(2H,m), 4.11(2H,t,J=4.9Hz), 4.86(1H,t,J=5.5Hz), 7.16-7.26(3H,m), 7.47(1H,d,J=8.7Hz), 7.59(1H,m), 7.77(1H,s), 7.85(1H,d,J=7.5Hz), 8.27(1H,d,J=8.4Hz), 10.42(1H,s), 10.70(1H,s), 10.79(1H,s), 11.98(1H,s).
1-112	CI H-N-N HN O OH	1.76(2H,m), 3.47(2H,m), 4.16(2H,t,J=6.5Hz), 4.54(1H,t,J=5.1Hz), 7.15-7.26(3H,m), 7.47(1H,d,J=8.7Hz), 7.59(1H,m), 7.78(1H,d,J=1.9Hz), 7.85(1H,d,J=6.8Hz), 8.26(1H,d,J=8.1Hz), 10.43(1H,s), 10.71(1H,s), 10.79(1H,s), 11.98(1H,s).

表-15

実施例	構造式	¹H-NMR(δ値、300MHz,DMSO-d6)
1-113	CI N N HN O OH	4.61(2H,s), 7.19-7.26(2H,m), 7.47(1H,d,J=8.7Hz), 7.61(1H,m), 7.77(1H,s), 7.87(1H,d,J=6.8Hz), 8.22(1H,d,J=8.3Hz), 10.60(1H,s), 10.73(1H,s), 10.82(1H,s), 12.00(1H,s), 13.05(1H,brs).
1-114	CI H-N H ₃ C OOH OOH	1.35(3H,s), 4.40(2H,s), 7.17-7.27(3H,m), 7.47(1H,d,J=8.8Hz), 7.60(1H,m), 7.77(1H,d,J=1.9Hz), 7.89(1H,d,J=6.9Hz), 8.24(1H,d,J=8.3Hz), 10.56(1H,s), 10.72(1H,s), 10.81(1H,s), 11.97(1H,s), 13.10(2H,brs).
1-115	CI H HN O CH ₃	3.69(3H,s), 7.16-7.27(3H,m), 7.47(1H,d,J=9.0Hz), 7.59(1H,t,J=7.8Hz), 7.78-7.84(2H,m), 10.39(1H,s), 10.72(1H,s), 10.77(1H,s), 11.99(1H,s).
1-116	CI CH ₃	1.13(3H,m), 1.32(2H,m), 1.56-1.67(5H,m), 2.50(1H,m), 3.08(3H,s), 7.21-7.26(2H,m), 7.46(1H,d,J=8.4Hz), 7.78(1H,d,J=1.8Hz), 11.02(1H,s), 12.05(1H,s).
1-117	CI CH ₃ CH ₃	3.27(3H,s), 7.09(1H,dd,J=3.9, 5.0Hz), 7.23-7.30(2H,m), 7.45(1H,d,J=8.8Hz), 7.74(1H,m), 7.78-7.82(2H,m), 11.43(1H,s), 12.07(1H,s).
1-118	N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-	3.09(1H,dd,J=7.6,16Hz), 3.36(1H,m), 4.37(1H,m), 5.99(1H,d,J=3.2Hz), 6.57-6.61(2H,m), 6.95(1H,m), 7.03(1H,d,J=7.1Hz), 7.47-7.60(3H,m), 7.87(2H,m), 9.93(1H,brs), 10.37(1H,brs).
1-119	CI CH ₃	4.00(3H,s), 7.24(1H,s), 7.32(1H,dd,J=2.1, 8.7Hz), 7.51-7.64(4H,m), 7.79(1H,d,J=2.1Hz), 7.93-7.95(2H,m), 10.54(1H,s), 10.57(1H,s),
1-120	H ₃ C O H-N	3.78(3H,s), 6.87(1H,dd,J=2.4, 9.0Hz), 7.13(1H,d,J=2.1Hz), 7.20(1H,s), 7.35(1H,d,J=9.0Hz), 7.51-7.64(3H,m), 7.93-7.96(2H,m), 10.47(1H,s), 10.50(1H,s), 11.56(1H,s),

表-16

実施例	構造式	¹H-NMR(δ値、300MHz,DMSO-d6)
1-121	H ₃ C H ₃ H N N N N N N N N N N N N N N N N N N	1.25(6H,d,J=6.9Hz), 2.96(1H,m), 7.14(1H,dd,J=1.5, 8.5Hz), 7.22(1H,d,J=1.5Hz), 7.38(1H,d,J=8.5Hz), 7.48-7.64(4H,m), 7.93-7.96(2H,m), 10.50(1H,s), 10.51(1H,s), 11.59(1H,s),
1-122	O ₂ N H—N	7.52-7.65(5H,m), 7.94(2H,m), 8.12(1H,dd,J=2.2, 9.1Hz), 8.78(1H,d,J=2.2Hz), 10.64(1H,brs), 10.80(1H,brs), 12.49(1H,brs),
1-123	N-H-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N	5.12(2H,s), 6.96(1H,dd,J=2.5, 8.7Hz), 7.21(2H,m), 7.30-7.42(4H,m), 7.47-7.64(5H,m), 7.95(2H,m), 10.47(1H,s), 10.50(1H,s), 11.58(1H,s),
1-124	CI H O	7.09(1H,dd,J=1.9, 8.6Hz), 7.30(1H,s), 7.47(1H,s), 7.52-7.64(3H,m), 7.71(1H,d,J=8.6Hz), 7.95(2H,m), 10.56(1H,s), 10.62(1H,s), 11.89(1H,s),
1-125	CI N N N S	7.05-7.10(2H,m), 7.19-7.26(3H,m), 7.47(1H,d,J=8.7Hz), 7.77(1H,d,J=1.9Hz), 10.29(1H,s), 10.56(1H,s), 11.98(1H,s), 12.10(1H,s),
1-126	CI HN F	6.86(2H,brs), 7.18(1H,dd,J=1.8,9.0Hz), 7.26-7.31(3H,m), 7.43-7.50(2H,m), 7.60-7.72(2H,m), 10.10(1H,brs), 11.83(1H,brs),
1-127	CI HN H F	6.89(2H,brs), 7.18(1H,dd,J=1.8, 8.7Hz), 7.27-7.34(2H,m), 7.44-7.52(2H,m), 7.64-7.75(3H,m), 10.12(1H,brs), 11.84(1H,brs).
1-128	CI HN H O H	6.84(2H,brs), 7.19(1H,d,J=8.6Hz), 7.26-7.32(3H,m), 7.45(1H,m), 7.72(1H,s), 7.92(2H,m), 10.09(1H,brs), 11.84(1H,brs).

表-17

<u></u> χ−1/		
実施例	構造式	¹H-NMR(ゟ値、300MHz,DMSO-d6)
1-129	CI HN H CH3	2.36(3H,s), 6.75(2H,brs), 7.17-7.27(4H,m), 7.44(1H,m), 7.71(1H,s), 7.77(2H,d,J=8.2Hz), 10.05(1H,brs), 11.82(1H,brs).
1-130	CI HN HN CI	6.88(2H,brs), 7.19(1H,dd,J=1.9, 8.7Hz), 7.26(1H,s), 7.45(1H,d,J=8.7Hz), 7.53(2H,d,J=8.5Hz), 7.72(1H,s), 7.89(2H,d,J=8.5Hz), 10.11(1H,brs), 11.85(1H,brs).
1-131	CI HN CI N O H	6.93(2H,brs), 7.19(1H,d,J=8.7Hz), 7.27(1H,s), 7.44-7.53(3H,m), 7.72(1H,d,J=1.7Hz), 7.84(1H,d,J=7.4Hz), 7.91(1H,s), 10.13(1H,brs), 11.86(1H,brs).
1-132	CI HN H F	6.88(2H,brs), 7.18(1H,d,J=8.4Hz), 7.27(1H,s), 7.42-7.55(5H,m), 7.72(1H,s), 10.07(1H,brs), 11.83(1H,brs).
1-133	CI HN H O H	2.41(3H,s), 6.76(2H,brs), 7.16-7.45(7H,m), 7.70(1H,s), 10.06(1H,brs), 11.78(1H,brs).
1-134	CI HN CH ₃	2.37(3H,s), 6.80(2H,brs), 7.18(1H,dd,J=1.8, 8.7Hz), 7.25-7.36(3H,m), 7.45(1H,d,J=8.7Hz), 7.63-7.71(3H,m), 10.07(1H,brs), 11.81(1H,brs).
1-135	CI HN N S	6.86(2H,brs), 7.11(1H,m), 7.17-7.22(2H,m), 7.45(1H,d,J=8.7Hz), 7.59(1H,d,J=5.4Hz), 7.66(1H,d,J=3.0Hz), 7.71(1H,d,J=1.8Hz), 10.12(1H,brs), 11.80(1H,brs).
1-136	CI	6.89-7.06(2H,m), 7.20(1H,d,J=9.0Hz), 7.30(1H,s), 7.45-7.53(2H,m), 7.73(1H,s), 7.94(1H,m), 8.20(1H,d,J=7.8Hz), 8.62(1H,d,J=4.5Hz), 10.24(1H,brs), 11.86(1H,brs).

表-18

実施例	構造式	¹H-NMR(δ値、300MHz,DMSO-d6)
1-137	CI HN HN	6.62(1H,s), 6.75(2H,brs), 7.00(1H,s), 7.20(2H,m), 7.45(1H,d,J=9.0Hz), 7.71(1H,s), 7.81(1H,s), 10.08(1H,brs), 11.84(1H,brs).
1-138	CI HN F	7.02(2H,brs), 7.18(1H,d,J=8.1Hz), 7.28-7.36(2H,m), 7.40-7.53(3H,m), 7.73(1H,s), 10.12(1H,brs), 11.85(1H,brs).
1-139	CI HN HN F F	6.90(2H,brs), 7.18(1H,d,J=8.4Hz), 7.27(1H,s), 7.44(1H,d,J=8.8Hz), 7.58-7.82(5H,m), 10.09(1H,brs), 11.82(1H,brs).
1-140	CI HIN N	7.12(2H,brs), 7.21(1H,dd,J=1.8, 8.4Hz), 7.33(1H,s), 7.47(1H,d,J=8.4Hz), 7.75(1H,s), 8.69(1H,s), 8.74(1H,d,J=2.4Hz), 9.35(1H,s), 10.34(1H,brs), 11.89(1H,brs).
1-141	CI NH ₂	5.30(2H,brs), 6.75(1H,d,J=7.0Hz), 7.04-7.24(4H,m), 7.24(1H,s), 7.46(1H,d,J=8.8Hz), 7.75(1H,d,J=1.8Hz), 10.30(1H,brs), 10.50(1H,brs), 11.90(1H,s).
1-142	CI H-N-H OMe	3.82(3H,s), 6.78(1H,m), 7.04(1H,m), 7.17-7.25(1H,m), 7.36-7.47(3H,m), 7.7.1(1H,s), 10.07(1H,s), 11.81(1H,s).
1-143	CI NH O O NH CH ₃	2.47(3H,s), 7.11(2H,m), 7.19-7.22(2H,m), 9.58(1H,s), 10.39(1H,s), 11.90(1H,s).

実施例2

実施例1-2で得られた2-アミノ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール 5 -2-カルボニル) ヒドラジド(329mg) および炭酸水素ナトリウム(168mg) をTHF(10m1)と水(3m1)との混合溶媒に懸濁し、氷浴で冷却した。トリホスゲン(168mg)を20分間にわたり分割して加えた。この反応溶液を室温で1時間攪拌した。分離した有機層を半飽和食塩水で3回洗浄し、無水硫酸ナトリウム上で乾燥した。この溶液をろ過し、濃縮すると油状物が得られた。これにクロロホルムを加え 3ことにより、表題化合物(317mg、収率89%)を結晶として得た(表19参照)。実施例2-2

N-(1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2, 4-ジオキソベンソ [e][1, 3] オキ サジン-3-イル) -5-クロロ-1H-インドール-2-カルボキサミド

実施例1-2と同様にして、実施例1-3で得られた2-ヒドロキシ安息香酸 2-15 (5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボニル)ヒドラジドより表題化合物を得た (表 1.9 参照)。

実施例2-3

20 実施例1-2で得られた2-アミノー安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)ーヒドラジド(1.31g)をTHF(26m1)に溶解しチオカルボニルジイミダゾール(867mg)を加え室温で2時間攪拌した。反応溶媒を減圧留去し得られた残渣を酢酸エチルに溶解した。この溶液を水、塩酸水(0.5N)、飽和炭酸水素ナトリウム水、水で順次洗浄した。この溶液を無水硫酸ナトリウム上で乾燥しる過した。ろ液を減圧留去した残渣を酢酸エチル、ジエチルエーテルから結晶化させることにより表題化合物(910mg、収率 61.3%)を淡黄色結晶として得た(表19参照)。

実施例2-4

5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 (2-メチルー4-オキソー4 H 30 -キナゾリン-3-イル)-アミド

実施例 1-2で得られた 2-アミノー安息香酸 2- (5-クロロー 1 Hーインドールー 2-カルボニル) ーヒドラジド (90 m g) を DMF (1 m 1) に溶解した。この溶液にオルト酢酸メチル (3 m 1)、メタンスルホン酸 (0.05 m 1) を順次加え、室温にて 30 分間攪拌した。反応混合物に水 (2 m 1) を加え、酢酸エチルーTHF (1:1) (50 m 1) で抽出した。有機層を水 (2×20 m 1)、飽和塩化ナトリウム水溶液 (20 m 1) で順次洗浄し、乾燥後、減圧濃縮した。得られた固体をエーテルでスラリー洗浄し、表題化合物 (77 m g、収率 80%)を無色固体として得た(表 19 参照)。実施例 2-5

5-クロロ-1 Hーインドールー 2-カルボン酸 (4-オキソー 4 Hーキナゾリン - 3-イル) -アミド

実施例1-2で得られた2-アミノー安息香酸 2-(5-クロロー1 Hーインドールー2-カルボニル)ーヒドラジド(87.1mg)をギ酸(3m1)に懸濁し、120 Cに昇温して6 時間攪拌した。反応混合物を室温まで放冷した後、水(30m1)を加え、酢酸エチルーTHF(1:1)(50m1)で抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(30m1)、飽和塩化ナトリウム水溶液(30m1)で順次洗浄し、乾燥後、減圧濃縮した。得られた固体をMeOHでスラリー洗浄し、表題化合物(65mg、収率72%)を無色固体として得た(表19参照)。

実施例2-6

5

10

15

25

5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 (4-オキソ-1, 4-ジヒドロ 20 -2 H-キナゾリン-3 -イル)-アミド

実施例 2-5で得られた 5-0ロロー 1 Hーインドールー 2-0カルボン酸(4-0オキソー 4 Hーキナゾリンー 3 ーイル)ーアミド(4 4 m g)を 0 THFーMe OH(1:1)(1 6 m 1)に溶解した。この溶液に酢酸(0 . 4 m 1)、水素化シアノほう素ナトリウム(1 4 5 m g)を順次加え、0 5 ℃に昇温して 0 2 時間攪拌した。反応混合物に水(0 0 m 1)を加え、酢酸エチルー 0 THF(0 1:1)(0 8 0 m 1)で抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液(0 0 m 1)で洗浄し、乾燥後、減圧濃縮した。得られた固体をエーテルでスラリー洗浄し、表題化合物(0 2 m g、収率 0 4 %)を無色固体として得た(表 0 5 9 参照)。

実施例2-7

5-200 5-200 5-200 5-200 5-200 5-200 5-200 1, 2, 3, 3, 3, 5-20 1, 2, 3, 3, 5-20 1, 2, 3, 3, 5-20 1, 2, 3, 3, 5-20 1, 2, 3, 3, 5-20 1, 2, 3, 3, 5-20 1, 2, 3, 3, 5-20 1, 2, 3, 3, 5-20 1, 2, 3, 3, 5-20 1, 2, 3, 3, 5-20 1, 2, 3, 3, 5-20 1, 2, 3, 3, 5-20 1, 2, 3, 3, 5-20 1, 2, 3, 3, 5-20 1, 2, 3, 3, 5-20 1, 2, 3, 3, 5-20 1, 2, 3, 3, 5-20 1, 2, 3, 3, 5-20 1, 3, 5-20 1, 3,

実施例1-2で得られた2-アミノ-安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)-ヒドラジド(203mg)をTHF(25m1)に溶解した。この溶液にピリジン(0.28m1)を加え、0℃に冷却した後、アセチルクロライド

5ーテトラヒドローベンゾ「e] [1、4] ジアゼピンー4ーイル) ーアミド

- (0.054m1)を加えた。反応液を室温に昇温して12時間30分攪拌した。反応混合物に水(50m1)を加えた後、THF-酢酸エチル(1:1)(100m1)で抽出した。有機層を10%クエン酸水溶液(30m1)、水(30m1)、飽和塩化ナトリウム水溶液(30m1)で順次洗浄し、乾燥後、減圧濃縮した。得られた固体をエーテルでスラリー洗浄した。
- この固体をDMF (7m1) に溶解した。この溶液に炭酸カリウム (225mg)、よう化ナトリウム (触媒量) を順次加え、80℃に昇温して2時間攪拌した。反応混合物を室温まで放冷し、水 (30m1) を加えた後、THF一酢酸エチル (1:1) (100m1) で抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液 (30m1) で洗浄し、乾燥後、減圧濃縮した。得られた固体をTHFでスラリー洗浄し、表題化合物 (117mg、収267%) を無色固体として得た (表19参照)。

実施例2-8

5

2- (カルボキシメチル) ヒドロキシー安息香酸 2- (5-クロロー1H-インド 20 ールー2ーカルボニル) ヒドラジド (131mg)、HOB t・H₂O (85mg)をD MF (2.5ml) に溶解した後、EDC (85mg)を加え、室温にて16時間攪拌した。反応混合物をTHF-酢酸エチル(1:1) (80ml)で希釈し、水(30ml)、10%クエン酸水溶液(30ml)、水(30ml)、飽和塩化ナトリウム水溶液(30ml)で順次洗浄した。この溶液を無水硫酸ナトリウム上で乾燥後、ろ過、減圧濃縮した。得られた固体をエーテルでスラリー洗浄し、表題化合物(89mg、収率58%)を無色固体として得た(表19参照)。

実施例2-9~2-31

実施例 $2 \sim 2 - 8$ と同様にして、実施例 $2 - 9 \sim 2 - 31$ の化合物を得た。得られた化合物を表 $19 \sim 22$ に示した。

表-19

28 10		
実施例	構造式	¹H-NMR(δ値、300MHz,DMSO-d6)
2	$\begin{array}{c c} 0 & H \\ H & N \\ N-N \\ 0 & 0 \end{array}$	7.24-7.35(5H,m,), 7.49(1H,d,J=8.8Hz), 7.74-7,82(2H,m), 8.00(1H,d,J=7.9Hz), 11.27(1H,s), 11.78(1H,s), 12.02(1H,s).
2-2	$\begin{array}{c c} CI & & O \\ & & & \\ N & & N \\ & & & \\ N & & & \\ \end{array}$	7.27(dd,J=1.8,8.2Hz), 7.43(1H,d,J=1.8Hz), 7.49(1H,d,J=8.2Hz), 7.54(1H,dd,J=8.2,8.2Hz), 7.58(1H,d,J=8.2Hz), 7.82(1H,d,J=1.8Hz), 7.94(1H,dd,J=8.2,8.2Hz), 8.09(1H,dd,J=1.8,8.2Hz), 11.71(1H,s), 12.07(1H,s).
2-3	$\begin{array}{c c} S & H \\ H & \longrightarrow N \\ N-N \\ N & 0 & 0 \end{array}$	7.24-7.27(1H,m,), 7.38-7.49(4H,m), 7.82-7,85(2H,m), 8.03(1H,d,J=7.9Hz), 11.61(1H,s), 12.03(1H,s), 13.27(1H,s).
2-4	CI N N N N N N N N N CH ₃	2.48(3H,s), 7.28(1H,dd,J=1.8,8.7Hz), 7.41(1H,d,J=1.8Hz), 7.50(1H,d,J=8.7Hz), 7.57(1H,dd,J=6.8,6.8Hz), 7.71(1H,d,J=7.7Hz), 7.85(1H,d,J=1.8Hz), 7.90(1H,ddd,J=1.5,6.8,7.7Hz), 8.14(1H,dd,J=1.5,6.8Hz), 11.75(1H,s), 12.14(1H,s).
2-5	$\begin{array}{c c} & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & $	7.28(1H,dd,J=1.2,8.3Hz), 7.40(1H,d,J=1.7Hz), 7.50(1H,d,J=8.1Hz), 7.65(1H,ddd,J=1.2,8.3,8.3Hz), 7.80(1H,d,J=8.1Hz), 7.85(1H,d,J=1.7Hz), 7.94(1H,ddd,J=1.2,8.3,8.3Hz), 8.24(1H,dd,J=1.2,8.3Hz), 8.49(1H,s), 11.97(1H,s), 12.14(1H,s).
2-6	CI N-N N H H H	4.84(2H,d,J=1.8Hz), 6.76-6.83(2H,m), 7.02(1H,brs), 7.21-7.25(2H,m), 7.35(1H,m), 7.47(1H,d,J=8.8Hz), 7.70(1H,d,J=7.7Hz), 7.77(1H,d,J=1.8Hz), 10.96(1H,s), 11.98(1H,s).
2-7	CI HONN NH NH O O	4.15(2H,s), 7.18-7.31(4H,m), 7.48(1H,d,J=8.8Hz), 7.59(1H,ddd,J=1.5,8.1,8.1Hz), 7.78(1H,d,J=2.2Hz), 7.82(1H,dd,J=1.5,8.1Hz), 10.64(1H,s), 11.38(1H,s), 11.98(1H,s).
2-8	$\begin{array}{c c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ N & N & N & O \\ & & & \\ N & & & O \end{array}$	5.10(1H,d,J=15.8Hz), 5.16(1H,d,J=15.8Hz), 7.25(1H,dd,J=2.0,8.7Hz), 7.28-7.32(2H,m), 7.38(1H,dd,J=8.0,8.0Hz), 7.48(1H,d,J=8.7Hz), 7.72(1H,dd,J=8.0,8.0Hz), 7.81(1H,d,J=2.0Hz), 8.12(1H,dd,J=1.7,8.0Hz), 11.27(1H,s), 11.99(1H,s).

表-20

実施例	構造式	¹H-NMR(δ値、300MHz,DMSO-d6)
2-9	H ₃ C CH ₃	1.26(6H,d,J=6.9Hz), 2.98(1H,m), 7.17(1H,d,J=8.7Hz), 7.29(3H,m), 7.39(1H,d,J=8.4Hz), 7.52(1H,s), 7.76(1H,dd,J=7.6, 7.6Hz), 8.00(1H,d,J=7.6Hz), 11.10(1H,s), 11.66(1H,s), 11.76(1H,s)
2-10	H ₃ C	1.26(6H,d,J=6.9Hz), 2.97(1H,m), 7.01(1H,dd,J=2.3, 9.8Hz), 7.12-7.19(2H,m), 7.30(1H,s), 7.39(1H,d,J=8.5Hz), 7.52(1H,s), 8.07(1H,m), 11.14(1H,s), 11.68(1H,s), 11.92(1H,s).
2-11	F H O O	7.12(1H,m), 7.27-7.36(3H,m), 7.45-7.54(2H,m), 7.76(1H,m), 8.00(1H,d,J=7.8Hz), 11.24(1H,s), 11.80(1H,s), 11.94(1H,s).
2-12	CI N O N	7.13(1H,m), 7.26-7.32(2H,m), 7.39(1H,s), 7.49(1H,s), 7.74-7.79(2H,m), 8.00(1H,d,J=7.7Hz), 11.25(1H,s), 11.79(1H,s), 11.96(1H,s).
2-13	CI H ₃ C	3.93(3H,s), 7.26(1H,dd,J=2.0, 8.8Hz), 7.37(1H,s), 7.49(1H,d,J=8.8Hz), 7.78-7.86(3H,m), 8.14(1H,d,J=8.0Hz), 11.35(1H,s), 12.00(1H,s), 12.04(1H,s).
2-14	CI DH OH	7.26(1H,dd,J=2.1, 8.8Hz), 7.36(1H,d,J=1.5Hz), 7.49(1H,d,J=8.8Hz), 7.76-7.85(3H,m), 8.11(1H,d,J=8.2Hz), 11.35(1H,s), 11.99(1H,s), 12.05(1H,s), 13.58(1H,brs).
2-15	CI HANDER F.	7.24-7.36(3H,m), 7.49(1H,d,J=8.7Hz), 7.82(1H,d,J=2.1Hz), 8.02(1H,dd,J=2.7,8.7Hz), 8.36(1H,d,J=2.7Hz), 11.30(1H,s), 11.48(1H,brs), 11.88(1H,brs), 12.03(1H,s).
2-16	CI NH ₂	5.31(2H,brs), 7.02(2H,m), 7.15(1H,d,J=2.0Hz), 7.25(1H,dd,J=2.0,8.7Hz), 7.32(1H,d,J=1.4Hz), 7.48(1H,d,J=8.7Hz), 7.81(1H,d,J=2.0Hz), 11.16(1H,s), 11.34(1H,s), 12.02(1H,s).

表-21

実施例	構造式	¹H-NMR(δ値、300MHz,DMSO-d6)
2-17	CI CI CI	7.23-7.27(2H,m), 7.34(1H,d,J=8.4Hz), 7.35(1H,s), 7.49(1H,d,J=8.4Hz), 7.68(1H,dd,J=8.4,8.4Hz), 7.82(1H,d,J=2.1Hz), 11.23(1H,s), 11.92(1H,s), 12.02(1H,s).
2-18	CI NO OCI	7.24-7.36(3H,m), 7.48(1H,d,J=8.8Hz), 7.80-7.84(2H,m), 7.95(1H,d,J=2.4Hz), 11.34(1H,brs), 11.96(1H,brs), 12.04(1H,s).
2-19	CI CI CI	7.24-7.36(4H,m), 7.48(1H,d,J=8.4Hz), 7.81(1H,s), 8.01(1H,d,J=8.4Hz), 11.30(1H,s), 11.92(1H,s), 12.02(1H,s).
2-20	CI CI	7.26(1H,dd,J=1.8,8.7Hz), 7.31(1H,dd,J=8.0,8.0Hz), 7.38(1H,d,J=1.8Hz), 7.49(1H,d,J=8.7Hz), 7.82(1H,d,J=1.8Hz), 7.92(1H,dd,J=1.3,8.0Hz), 8.01(1H,dd,J=1.3,8.0Hz), 11.37(2H,brs), 12.05(1H,s).
2-21	CI NO OH	4.96(2H,s), 7.26(1H,dd,J=1.9,8.8Hz), 7.35(1H,d,J=1.9Hz), 7.40(1H,dd,J=7.9,7.9Hz), 7.49(1H,d,J=8.8Hz), 7.49(1H,d,J=7.9Hz), 7.82(1H,d,J=1.9Hz), 7.85(1H,m), 8.15(1H,dd,J=1.9, 7.9Hz), 11.43(1H,s), 12.03(1H,s), 13.30(1H,brs).
2-22	CI NO O-CH ₃	3.73(3H,s), 5.07(2H,s), 7.26(1H,dd,J=2.0,8.9Hz), 7.35(1H,d,J=2.0Hz), 7.41,(1H,dd,J=7.8,7.8Hz), 7.47-7.53(2H,m), 7.82(1H,d,J=2.0Hz), 7.85(1H,m), 8.15(1H,dd,J=1.5,7.8Hz), 11.44(1H,s), 12.03(1H,s).
2-23	H ₃ C H N N N	2.39(3H,s), 7.08(1H,dd,J=1.5,8.1Hz), 7.26-7.31(3H,m), 7.37(1H,d,J=8.1Hz), 7.48(1H,s), 7.76(1H,ddd,J=1.5,8.1,8.1Hz), 8.00(1H,d,J=8.1Hz), 11.10(1H,s), 11.67(1H,s), 11.76(1H,s).
2-24	H ₃ C H N O O	2.39(3H,s), 7.01(1H,dd,J=2.4,9.7Hz), 7.08(1H,d,J=8.4Hz), 7.15(1H,m), 7.26(1H,s), 7.37(1H,d,J=8.4Hz), 7.48(1H,s), 8.07(1H,dd,J=5.9,8.8Hz), 11.12(1H,s), 11.67(1H,s), 11.90(1H,s).

表-22

実施例	構造式	¹H-NMR(δ値、300MHz,DMSO-d6)
2-25	H ₃ C	1.24(1H,t,J=7.7Hz), 2.69(2H,q,J=7.7Hz), 7.12(1H,d,J=8.4Hz), 7.26-7.31(3H,m), 7.39(1H,d,J=8.4Hz), 7.50(1H,s), 7.75(1H,dd,J=7.3,7.3Hz), 8.00(1H,d,J=7.3Hz), 11.10(1H,s), 11.67(1H,s), 11.76(1H,s).
2-26	H ₃ C H F	2.39(3H,s), 7.09(1H,d,J=8,7Hz), 7.22(1H,dd,J=6.6,11.1Hz), 7.27(1H,d,J=1.8Hz), 7.36(1H,d,J=8.7Hz), 7.48(1H,s), 8.00(1H,dd,J=8.4,10.2Hz), 11.16(1H,s), 11.68(1H,s), 11.94(1H,s).
2-27	H ₃ C O O O O O O CH ₃	2.39(3H,s), 3.83(3H,s), 7.08(1H,d,J=8.4Hz), 7.25(1H,m), 7.27(1H,s), 7.35-7.41(3H,m), 7.47(1H,s), 11.11(1H,s), 11.67(1H,s), 11.68(1H,s).
2-28	H ₃ C OH	2.39(3H,s), 7.09(1H,m), 7.15(1H,s), 7.20-7.25(2H,m), 7.31(1H,d,J=3.0Hz), 7.36(1H,d,J=8.7Hz), 7.48(1H,s), 9.79(1H,s), 11.03(1H,s), 11.50(1H,s), 11.66(1H,s).
2-29	H ₃ C CH ₃	2.29(3H,s), 2.39(3H,s), 7.08(1H,d,J=8.7Hz), 7.27-7.38(3H,m), 7.48(1H,s), 7.55(1H,dd,J=2.7,8.7Hz), 7.74(1H,d,J=2.7Hz), 11.14(1H,s), 11.68(1H,s), 11.85(1H,s).
2-30	CI H O O CH ₃	0.96(3H,t,J=7.3Hz), 1.70(2H,tq,7.3,7.3Hz), 4.14(2H,t,J=7.3Hz), 7.26(1H,dd,J=1.8,8.8Hz), 7.36(1H,s), 7.38(1H,m), 7.48(1H,d,J=8.8Hz), 7.62(1H,d,J=8.8Hz), 7.82(1H,s), 7.87(1H,m), 8.13(1H,d,J=6.6Hz), 11.38(1H,s), 12.02(1H,s).
2-31	CI CH ₃	3.60(3H,s), 7.26(1H,dd,J=1.8,8.4Hz), 7.37(1H,s), 7.40(1H,m), 7.49(1H,d,J=8.6Hz), 7.56(1H,d,J=8.6Hz), 7.82(1H,d,J=1.8Hz), 7.89(1H,ddd,J=1.8,8.4,8.4Hz), 8.12(1H,dd,1.8,8.4Hz), 11.37(1H,s), 12.02(1H,s).
2-32	CI NO O NO 2	7.26(1H,dd,J=2.0,8.7Hz), 7.38(1H,d,J=2.0Hz), 7.49(1H,d,J=8.7Hz), 7.82(1H,d,J=2.0), 8.03(1H,dd,J=2.0,8.7Hz), 8.05(1H,s), 8.25(1H,d,J=8.7Hz), 11.42(1H,s), 12.05(1H,s), 12.22(1H,s).

実施例3

N-(2, 4-i) オキソーパーヒドロピリミジン-3-i ル) -5-i ロロー1H-i インドール-2-i ルボキサミド

実施例 1-2 と同様にして、アントラニル酸の代わりにN- (tert-ブトキシカルボニル) $-\beta$ -アラニンを用いることにより、表題化合物(収率 4.8%)を得た。 1 H-NMR (δ 値、3.0.0MHz, DMSO- d_δ).

- 10 1.39 (9H, s), 2.37 (2H, t, J=7.5Hz), 3.19 (2H, m), 6.81 (1H, m), 7.19-7.23 (2H, m), 7.45 (1H, d, J=8.7Hz), 7.73 (1H, m), 9.97 (1H, brs), 11.83 (1H, s). b) N-(2,4-ジオキソーパーヒドロピリミジン-3-イル) -5-クロロ-1
 - b) N- (2, 4-ジオキソーパーヒドロビリミシン-3-イル) -5-クロロー1 H-インドール-2-カルボキサミド
- 実施例3のa)で得られた {3-[2-(5-クロロー1Hーインドールー2ーカルボニル) ヒドラジノ] -3-オキソプロピル} カルバミン酸 tertーブチルエステル (577mg)を氷冷下、トリフルオロ酢酸 (6ml)に溶解した。トリフルオロ酢酸を減圧留去すると固体の残渣が得られた。この残渣をTHF (3ml)に溶解し、トリエチルアミン (0.31ml)を加えた。この溶液にカルボニルジイミダゾール (357mg)を加え、室温で1日、50℃で1時間攪拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を酢酸エチルに溶解した。この溶液を水、塩酸水 (0.5N)、飽和炭酸水素
 - られた残渣を酢酸エチルに溶解した。この溶液を水、塩酸水 (0.5 N)、飽和炭酸水素ナトリウム水、水で順次洗浄した。この溶液を無水硫酸ナトリウム上で乾燥し、ろ過した。ろ液を減圧留去した残渣を酢酸エチル、ジエチルエーテルから結晶化させ表題化合物 (80 mg、収率12%)を白色結晶として得た(表23参照)。
- 25 実施例3-2

N- (4-オキソー2-チオキソーパーヒドロピリミジン-3-イル) -5-クロロ -1H-インドール-2-カルボキサミド

実施例3のb) と同様にして、但しカルボニルジイミダゾーの代わりにチオカルボニルジイミダゾールを用いることにより、表題化合物(収率74%)を得た(表23参照)。

30 実施例3-3

N-(2, 4-ジオキソ-1-フェニルーパーヒドロピリミジン<math>-3-イル)-5-クロロ-1H-インドール-2-カルボキサミド

a) 3-アニリノプロピオン酸

5

10

15

20

アニリン (5.00g) のアセトニトリル溶液 (30m1) を加熱還流したものに、 β -プロピオラクトン (3.36m1) を滴下した。3時間加熱還流した後、溶媒を減圧下留去し、残渣を水酸化ナトリウム水溶液に溶解した。この混合物をジエチルエーテルで洗浄した後、塩酸で $pH4\sim5$ にし、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。これをろ過、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム: MeOH=9:1) で精製し、3-ア=リノプロピオン酸 (2.08g、収率23%) を得た。

b) 5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 2-(3-アニリノプロピオニル) ヒドラジド

実施例1のa)で得られた5ークロロー1Hーインドールー2ーカルボン酸 ヒドラジド (419 mg)と実施例3ー3のa)で得られた化合物3 (330 mg)のDMF懸濁液 (10 ml)に、1ーヒドロキシベンゾトリアゾール (368 mg)およびEDC (460 mg)を加えた。室温で12時間攪拌した後、反応溶液に水を加えた。この混合物を酢酸エチルで抽出し、有機層を10%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水、水、飽和食塩水で順に洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。この溶液をろ過、減圧濃縮した後、残渣を酢酸エチル・n-ヘキサン系で再結晶し、表題化合物 (468 mg、収率66%)を得た。

c) N- (2, 4-ジオキソー1-フェニルーパーヒドロピリミジンー3-イル) - 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボキサミド

実施例3-3のb)で得られた5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2 - (3-アニリノプロピオニル)ヒドラジド(51.0mg)のTHF溶液(3ml) に、トリエチルアミン(44mg)およびトリホスゲン(15.6mg)を加えた。室温で4時間攪拌後、水を加えた。この混合物を酢酸エチルで抽出し、有機層を10%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水、飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。これをろ過、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=1:2)で精製し、表題化合物(34mg、収率62%)を

30 得た (表23参照)。

実施例3-4

5

10

N- (4-オキソー1-フェニルーパーヒドロピリミジンー3-イル) -5-クロロ -1H-インドール-2-カルボキサミド

実施例 3-3 の b) で得られた 5-2 ロロー 1 Hーインドールー 2-3 ルボン酸 2-(3-7-1) プロピオニル)ヒドラジド(100 mg)のエタノール(5 m 1)懸濁液に、パラホルムアルデヒド(68 mg)を加えた。室温で 7 日間攪拌した後、水を加えた。酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。この溶液を 5 過、減圧濃縮した後、残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム: MeOH=20:1)で精製し、表題化合物(48 mg)を 得た(表 23 参照)。

実施例3-5~2-15

実施例 $3\sim3-4$ と同様にして、実施例 $3-5\sim3-15$ の化合物を得た。得られた化合物を表 $23\sim24$ に示した。

表-23

中地向	構造式	¹H-NMR(δ値、300MHz,DMSO-d6)
実施例		2.80(2H,t,J=6.7Hz), 3.30-3.39(2H,m),
3	$ \begin{array}{c c} 0 & H \\ H & \longrightarrow N \\ N & 0 & 0 \end{array} $	7.20-7.24(2H,m), 7.47(1H,d,J=8.8Hz), 7.77(1H,m), 8.10(1H,brs), 10.75(1H,brs), 11.92(1H,s).
3-2	$\begin{array}{c c} S & H \\ H & \longrightarrow N \\ N-N \\ N & O & O \end{array}$	2.91(2H,t,J=6.9Hz), 3.45(2H,m), 7.234(2H,dd,J=8.8Hz,1.9Hz)), 7.28(1H,s), 7.46(1H,d,J=8.8Hz), 7.78(1H,d,J=1/9Hz), 10.14(1H,s), 11.06(1H,s), 11.92(1H,s).
3-3		_
3-4	CI N N-N N	_
3-5	CI N N N N F	3.07(2H,m), 3.90(2H,m), 7.22-7.31(4H,m), 7.42-7.49(3H,m), 7.78(1H,d,J=1.8Hz), 10.92(1H,s), 11.92(1H,s).
3-6		3.05(2H,m), 4.19(2H,m), 7.22-7.30(3H,m), 7.48(1H,d,J=9.0Hz), 7.73(1H,d,J=8.4Hz), 7.79(1H,d,J=1.8Hz), 7.87(1H,m)8.48(1H,m), 10.99(1H,s), 11.95(1H,s).
3-7	CI N-N N-N H O O	3.07(2H,m), 3.95(2H,m), 7.14(1H,m), 7.22-7.33(4H,m), 7.44-7.52(2H,m), 7.77(1H,s), 10.94(1H,s), 11.93(1H,s).
3-8	CI H-N-N F	3.09(2H,m), 3.86(2H,m), 7.21-7.56(7H,m), 7.77(1H,d,J=2.1Hz), 10.96(1H,s), 11.93(1H,brs).

表-24

	1X 2T		
実施例	構造式	¹H-NMR(δ値、300MHz,DMSO-d6)	
3-9	F H-N	3.07(2H,m), 3.92(2H,m)7.10(1H,m), 7.27-7.31(2H,m), 7.38-7.48(6H,m), 10.87(1H,s)11.82(1H,s).	
3-10	H ₃ C	2.38(3H,s), 3.06(2H,m), 3.92(2H,m), 7.06(1H,d,J=9.8Hz), 7.19(1H,d,J=1.5Hz), 7.26-7.47(7H,m), 10.77(1H,s), 11.58(1H,s).	
3-11	CI NO O	3.08(2H,m), 3.95(2H,m), 7.22-7.28(2H,m), 7.35-7.40(2H,m), 7.45-7.53(3H,m), 7.78(1H,d,J=1.8Hz), 10.94(1H,s), 11.93(1H,s).	
3-12	CI NO O	2.33(3H,s), 3.06(2H,m), 3.90(2H,m), 7.10(1H,d,J=7.5Hz), 7.17-7.35(5H,m), 7.48(1H,d,J=8.7Hz), 7.78(1H,d,J=1.8Hz), 10.91(1H,s), 11.92(1H,s).	
3-13	CI CH ₃	2.32(3H,s), 3.05(2H,m), 3.88(2H,m), 7.21-7.29(6H,m), 7.47(1H,d,J=8.7Hz), 7.77(1H,s), 10.90(1H,s), 11.91(1H,s).	
3-14	CI N N N N CI	3.07(2H,m), 3.92(2H,m), 7.22-7.28(2H,m), 7.42-7.52(5H,m), 7.78(1H,d,J=1.8Hz), 10.93(1H,s), 11.92(1H,s).	
3-15	CI N N CH ₃	2.24(3H,s), 3.09(2H,m), 3.70(1H,m), 3.86(1H,m), 7.21-7.31(6H,m), 7.44-7.48(1H,m), 7.77(1H,d,J=1.8Hz), 10.93(1H,m), 11.91(0.5H,s), 11.97(0.5H,s).	

実施例4

30

N-(2, 4-ジオキソ-5-フェニルイミダゾリジン<math>-3-イル)-5-クロロー 1H-インドール-2-カルボキサミド

a) {2-[2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノ]ー2-オキソー1-フェニルーエチル} ーカルバミン酸 tertーブチルエステル 実施例1のa) で得られた5-クロロー1H-インドールー2ーカルボン酸 ヒドラジド(420mg)と2-(tertーブトキシカルボニルアミノ)ー2-フェニル酢酸(503mg)のDMF懸濁液 (10ml)に、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物(368mg)とEDC(460mg)を加えた。この反応液を室温で14時間攪拌した後、反応溶液に水を加えた。反応液を酢酸エチルで抽出し、有機層を10%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水、水、飽和食塩水で順に洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。この溶液をろ過、減圧濃縮した後、残渣を酢酸エチル・nーヘキサン系で再結晶し、表題化合物(790mg、収率89%)を得た。

15 b) 5-クロロー1 Hーインドールー2-カルボン酸 $2-((\alpha-$ アミノベンジル) カルボニル) ヒドラジド

実施例4のa)で得られた2-[2-(5-クロロー1H-インドール-2-カルボニル)ヒドラジノ]-2-オキソー1-フェニルーエチル}-カルバミン酸 tertーブチルエステル(500mg)のジクロロメタン懸濁液(5m1)に、室温でトリフルオロ酢酸(5m1)加えた。この反応液を室温で5時間攪拌した後、炭酸水素ナトリウム水を加えてアルカリ性とした。この混合物を酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。この溶液をろ過し、減圧濃縮した後、残渣を酢酸エチル・n-ヘキサン系で再結晶し、表題化合物(366mg、収率94%)を得た。

25 ¹H-NMR (σ) p pm (300MHz, DMSO-d₆) 4. 54 (1H, s), 7. 19-7. 37 (5H, m), 7. 44 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 54 (2H, d, J=7. 5Hz), 7. 71 (1H, d, J=1. 8Hz), 11. 91 (1H, s).

c) N- (2, 4-ジオキソー5-フェニルイミダゾリジン-3-イル) -5-クロロ-1H-インドール-2-カルボキサミド

実施例4のb) で得られた5ークロロー1 Hーインドールー2ーカルボン酸 2ー $((\alpha-r))$ ($(\alpha-r)$ ($(\alpha-r)$ ($(\alpha-r)$) カルボニル) ヒドラジド (80.0 mg) のTHF溶液 (3 m 1) に、室温でカルボニルジイミダゾール (45.8 mg) を加えた。室温で16時間 攪拌後、10%クエン酸水溶液を加えた。この混合物を酢酸エチルで抽出した。有機層 を水、飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。これをろ過し、減圧濃縮した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=1:2) で精製し、表題化合物 (75 mg、収率87%) を得た (表25 参照)。 実施例4-2

5

10

15

N- (2, 4-ジオキソー1-フェニルイミダゾリジン-3-イル) -5-クロロー 1H-インドール-2-カルボキサミド

a) 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2- (アニリノアセチル) ヒドラジド

実施例1のa)で得られた5ークロロー1Hーインドールー2ーカルボン酸 ヒドラジド(210mg)とアニリノ酢酸(151mg)のDMF懸濁液(5ml)に、1ーヒドロキシベンゾトリアゾール(184g)とEDC(230mg)を加えた。室温で13時間攪拌した後、反応溶液に水を加えた。この混合物を酢酸エチルで抽出し、有機層を10%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水、水、飽和食塩水の順に洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。この溶液をろ過し、減圧濃縮した後、残渣を酢酸エチルーnーヘキサンで再結晶し、表題化合物(321mg、収率94%)を得た。

20 b) N-(2, 4-ジオキソー1-フェニルイミダゾリジン-3-イル) - 5-クロ -1 H-インドール-2-カルボキサミド

実施例4-2のa)で得られた5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 2 - (アニリノアセチル) ヒドラジド (203mg)のT HF 溶液(10m1)に、カルボニルジイミダゾール(140mg)を加えた。60 $\mathbb C$ で13時間攪拌後、放冷し、

- 25 10%クエン酸水溶液を加えた。酢酸エチルエステルで抽出し、有機層を飽和炭酸水素 ナトリウム水、飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。これをろ過し、減圧 濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:
 - 1) で精製し、表題化合物 (21mg、収率10%) を得た (表25参照)。 実施例4-3
- N-(4-オキソー1-フェニル-2-チオキソイミダブリジン-3-イル) -5-

クロロー1H-インドール-2-カルボキサミド

実施例4-2のb) と同様にして、但しカルボニルジイミダゾールの代わりにチオカ ルボニルジイミダゾールを用いることにより、表題化合物を得た(表25参照)。 実施例4-4

N- (1-オキソー4-フェニルイミダゾリジン-2-イル) -5-クロロー1H-5 インドールー2ーカルボキサミド

実施例4-2のa) で得られた5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2- (アニリノアセチル) ヒドラジド (103mg) のエタノール (3m1) 懸濁液に、 パラホルムアルデヒド(36mg)を加えた。室温で5日間攪拌した後、水を加えた。 この混合物を酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾 燥した。この溶液をろ過し、減圧濃縮した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィー (ヘキサン: 酢酸エチル=2:1) で精製し、表題化合物 (73mg、収率69%) を得た(表25参照)。

実施例 4-5

10

- N- (2-オキソー1-フェニルイミダゾリジン-3-イル) -5-クロロー1H-15 インドールー2ーカルボキサミド
 - a) 1- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) -4-フェニルセミカ ルバジド

実施例1のa)で得られた5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 ヒドラ ジド (800mg) のTHF (10ml) 懸濁液に、フェニルイソシアネート (477 20 mg) を加えた。室温で2時間攪拌した後、ジエチルエーテルを加えた。析出した固体 をろ取し、減圧乾燥し、表題化合物 (1.24g、収率99%) を得た。

- b) N- (2-オキソー1-フェニルイミダゾリジン-3-イル) -5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボキサミド
- 実施例4-5のa) で得られた1-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニ 25 -ジブロモエタン (63mg) および炭酸カリウム (92mg) を加えた。60℃で1 8時間攪拌した後、放冷し、10%クエン酸水溶液を加えた。酢酸エチルで抽出し、有 機層を飽和炭酸水素ナトリウム水、水、飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥し
- た。この溶液をろ過し、減圧濃縮した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー 30

(ヘキサン: 酢酸エチル=2:1) で精製し、表題化合物 ($45 \,\mathrm{mg}$ 、収率42%)を得た (表25参照)。

実施例4-6~4-20

実施例 $4\sim4-5$ と同様にして、実施例 $4-6\sim4-20$ の化合物を得た。得られた 化合物を表 $25\sim27$ に示した。

表-25

1 <i></i>	14th VA15	¹H-NMR(δ値、300MHz,DMSO-d6)
実施例	構造式	
4	CI N N-N NH	5.48(0.6H,s), 5.59(0.4H,s), 7.24-7.32(2H,m), 7.41-7.54(6H,m), 7.81(1H,s), 9.05(0.6H,s), 9.14(0.4H,s), 11.19(0.4H,s), 11.30(0.6H,s), 12.11(1H,s).
4-2	CI N N-N N	4.79(1H,d,J=18Hz), 4.90(1H,d,J=18Hz), 7.18-7.28(2H,m), 7.35(1H,s), 7.43-7.50(3H,m), 7.68(2H,m), 7.82(1H,s), 11.38(1H,s), 12.06(1H,s).
4-3	CI O S N O	5.04(1H,d,J=19Hz), 5.14(1H,d,J=19Hz), 7.26(1H,dd,J=1.8, 8.7Hz), 7.38(2H,m), 7.47-7.54(3H,m), 7.77-7.83(3H,m), 11.49(1H,s), 12.04(1H,brs).
4-4	CI N N-N N	4.06(2H,s), 4.89(2H,s), 6.67(2H,d,J=8.1Hz), 6.80(1H,t,J=7.3Hz), 7.23-7.30(4H,m), 7.48(1H,d,J=8.8Hz), 7.80(1H,d,J=1.8Hz), 11.10(1H,s), 12.06(1H,s).
4-5	CI N N-N N	3.95(2H,m), 4.52(2H,m), 6.85(1H,s), 7.07(1H,t,J=7.5Hz), 7.21(1H,dd,J=2.1,8.7Hz), 7.36(2H,dd,J=7.5, 7.5Hz), 7.49(1H,d,J=8.7Hz), 7.64(3H,m), 9.23(1H,s), 11.84(1H,s).
4-6	CI NH	5.47(0.6H,s), 5.59(0.4H,s), 7.24-7.32(2H,m), 7.41-7.54(6H,m), 7.80(1H,s), 9.04(0.6H,s), 9.12(0.4H,s), 11.17(0.4H,s), 11.29(0.6H,s), 12.09(1H,s).
4-7	CI H_N O	1.68(1H,m), 2.08(2H,m), 2.27(1H,m), 3.32(1H,m), 3.58(1H,m), 4.42(1H,m), 7.26(1H,dd,J=2.1, 8.7Hz), 7.27(1H,s), 7.47(1H,d,J=8.7Hz), 7.80(1H,d,J=2.1Hz), 11.24(1H,s), 12.00(0.6H,brs), 12.07(0.4H,brs).
4-8	CI H N N	1.68(1H,m), 2.07(2H,m), 2.28(1H,m), 3.32(1H,m), 3.59(1H,m), 4.43(1H,m), 7.24-7.28(2H,m), 7.47(1H,d,J=8.8Hz), 7.80(1H,s), 11.24(1H,s), 12.01(0.6H,brs), 12.07(0.4H,brs).

表-26

実施例	構造式	¹H-NMR(δ値、300MHz,DMSO-d6)
4-9	CI N NH NH	2.90-3.17(2H,m), 4.62-4.72(1H,m), 7.23-7.35(7H,m), 7.46(1H,m), 7.77(1H,m), 8.57(0.3H,s), 8.64(0.7H,s), 11.04(0.7H,s), 11.08(0.3H,s), 11.99(0.7H,s), 12.03(0.3H,s).
4-10	CI NH	2.90-3.19(2H,m), 4.62-4.72(1H,m), 7.23-7.35(7H,m), 7.46(1H,m), 7.77(1H,m), 8.57(0.3H,s), 8.64(0.7H,s), 11.04(0.7H,s), 11.08(0.3H,s), 11.99(0.7H,s), 12.03(0.3H,s).
4-11	CI NH NH	4.18(2H,s), 7.25(1H,dd,J=2.1, 8.9Hz), 7.30(1H,s), 7.47(1H,d,J=8.9Hz), 7.80(1H,s), 8.40(1H,s), 11.09(1H,s), 12.03(1H,brs).
4-12	CI H N-N N-CH ₃	2.73(3H,s), 5.65(1H,s), 7.20(1H,dd,J=2.1, 8.7Hz), 7.34-7.51(7H,m), 7.69(1H,m), 11.13(1H,s), 11.89(1H,brs).
4-13	CI NO O	4.79(1H,d,J=17Hz), 4.90(1H,d,J=17Hz), 7.25-7.36(4H,m), 7.49(1H,d,J=8.8Hz), 7.68-7.72(2H,m), 7.82(1H,s), 11.38(1H,s), 12.07(1H,s).
4-14	CI N O O H	5.73(1H,m), 7.24-7.35(4H,m), 7.45-7.57(3H,m), 7.81(1H,d,J=1.8Hz), 9.01(1H,m), 11.31(1H,s), 12.08(1H,m).
4-15	CI NO S	5.83(0.5H,s), 5.95(0.5H,s), 7.10(1H,m), 7.24-7.31(3H,m), 7.47(1H,m), 7.61(1H,m), 7.81(1H,d,J=1.8Hz), 9.22(0.5H,s), 9.34(0.5H,s), 11.26(1H,s), 12.08(1H,s).
4-16	CI NH O O F	5.51(0.6H,s), 5.63(0.4H,s), 7.24-7.34(4H,m), 7.45-7.56(3H,m), 7.80(1H,s), 9.05(0.6H,s), 9.14(0.4H,s), 11.30(1H,brs), 12.10(1H,s).

表-27

実施例	構造式	¹H-NMR(δ値、300MHz,DMSO-d6)
4-17	CI NH NH O CI	5.53(0.6H,s), 5.66(0.4H,s), 7.24-7.32(2H,m), 7.44-7.57(5H,m), 7.80(1H,s), 9.08(0.6H,s), 9.16(0.4H,s), 11.18(0.4H,brs), 11.32(0.6H,s), 12.09(1H,s).
4-18	CI NH NH OH	5.32(0.6H,s), 5.41(0.4H,s), 6.81(2H,m), 7.18-7.32(4H,m), 7.46(1H,m), 7.80(1H,s), 8.90(0.6H,s), 8.99(0.4H,s), 9.60(1H,s), 11.15(0.4H,s), 11.24(0.6H,s), 12.09(1H,m).
4-19	CI N O O CH3	3.78(3H,s), 5.40(0.6H,s), 5.51(0.4H,s), 6.99-7.04(2H,m), 7.24-7.34(3H,m), 7.42-7.47(2H,m), 7.81(1H,s), 8.98(0.6H,s), 9.07(0.4H,s), 11.17(0.4H,s), 11.28(0.6H,s), 12.11(1H,m).
4-20	CI H O O CH ₃	3.78(3H,s), 5.41(0.6H,s), 5.51(0.4H,s), 6.99-7.04(2H,m), 7.25-7.34(3H,m), 7.42-7.49(2H,m), 7.81(1H,s), 8.98(0.6H,s), 9.07(0.4H,s), 11.18(0.4H,s), 11.29(0.6H,s), 12.09(0.4H,s), 12.12(0.6H,s).

実施例5

5

1-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)-4-フェニルセミカルバジド

実施例1のa) で得られた5-クロロ-1H-インド-ル-2-カルボン酸 ヒドラジド (105mg)、フェニルイソシアネート ($54\mu1$) をジオキサン (1m1) 中で 1時間反応させた。反応液にTHF (5m1) を加え、60Cで1時間加温した。この反応溶液を濃縮し、放置すると結晶が析出した。これをろ取し、減圧乾燥し、表題化合物 (144mg、収率88%) を得た (表28参照)。

実施例5-2

10 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-(フェニルチオ) カルボニルヒ ドラジド

実施例 5-1 と同様にして、但しフェニルイソシアネートの代わりにフェニルイソチオシアネートを用いることにより、表題化合物(収率 23%)を得た(表 28 参照)。 実施例 5-3

5 ークロロー1 Hーインドールー2ーカルボン酸 2ーフェニルアセチルヒドラジド 実施例1のa)で得られた5ークロロー1 Hーインドールー2ーカルボン酸 ヒドラジド(91.1mg)をTHFに懸濁させ、トリエチルアミン(0.05ml)、フェニルアセチルクロリド(0.065ml)を順次加え、室温にて1時間30分攪拌した。反応混合物に水(2ml)、炭酸水素ナトリウム(34mg)を順次加え、1時間攪拌した後、析出した固体を濾取することで、表題化合物(112mg、収率79%)を無色固体として得た(表28参照)。

実施例5-4

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-(ベンゾイルホルミル) ヒドラジド

25 実施例1のa)で得られた5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 ヒドラジド(240mg)とベンゾイルギ酸(150mg)のDMF懸濁液(5m1)に、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(184mg)およびEDC(230mg)を加えた。室温で14時間攪拌した後、反応溶液に水を加えた。この混合物を酢酸エチルで抽出し、有機層を10%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水、水、飽和食塩水で順に洗30 浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。この溶液をろ過し、減圧濃縮した後、残渣をジエチ

ルエーテルで洗浄し、表題化合物 (106mg) を得た (表28参照)。

実施例5-5~5-19

実施例 $5\sim 5-4$ と同様にして、実施例 $5-5\sim 5-1$ 9 の化合物を得た。得られた化合物を表 2 8 \sim 3 0 に示した。

表-28

実施例	構造式	¹H-NMR(δ値、300MHz,DMSO-d6)
5	$\begin{array}{c c} CI & H & H \\ \hline N & N & N \\ \hline N & O & O & H \end{array}$	6.96(1H,†,J=7.3Hz), 7.19-7.29(4H,m,), 7.44-7.50(3H,m), 8.26(1H,s), 8.90(1H,s), 10.39(1H,s), 11.93(1H,s).
5-2	CI HHH N-N S	7.13-7.23(3H,m), 7.32(2H,d,J=7.8Hz), 7.46(3H,m), 7.75(1H,s), 9.76(1H,s), 9.89(1H,s), 10.62(1H,s), 11.94(1H,s).
5-3		3.56(2H,s), 7.197.38(7H,m,), 7.44(1H,d,J=8.8Hz), 7.72(1H,d,J=1.8Hz), 10.23(1H,s), 10.50(1H,s), 11.92(1H,s).
5-4	CI N H N N N N N N N N N N N N N N N N N	7.23(2H,m), 7.47(1H,d,J=8.4Hz), 7.65(2H,m), 7.79(2H,m), 8.16(2H,m), 10.80(1H,s), 11.00(1H,s), 12.06(1H,s).
5-5	CI H-H-H-H-H-H-H-H-H-H-H-H-H-H-H-H-H-H-H-	7.03(1H,m), 7.13(1H,m), 7.20-7.27(3H,m) 7.46(1H,d,J=8.7Hz), 7.75(1H,d,J=1.8Hz) 8.00(1H,m), 8.56(1H,s), 8.67(1H,s) 10.47(1H,s), 11.92(1H,s).
5-6	CI H-H-H-F	6.77(1H,m), 7.20-7.33(4H,m), 7.44-7.51(2H,m), 7.75(1H,d,J=1.8Hz), 8.40(1H,s), 9.13(1H,s), 10.39(1H,s), 11.92(1H,s).
5-7	CI J J J J J J J J J J J J J J J J J J J	7.10(2H,m), 7.19-7.23(2H,m), 7.44-7.52(3H,m), 7.74(1H,d,J=2.4Hz), 8.29(1H,s), 8.94(1H,s), 10.37(1H,s), 11.91(1H,s).
5-8	CI CH ₃ CH ₃	3.12(3H,s), 6.96(1H,d,J=7.3Hz), 7.21-7.26(4H,m), 7.45-7.52(3H,m), 7.77(1H,d,J=1.8Hz), 8.86(1H,s), 10.66(1H,s), 11.97(1H,s).

表-29

実施例	 構造式	¹H-NMR(δ値、300MHz,DMSO-d6)
5-9	CI HAVE IV	7.05(1H,ddd,J=1.5,7.8,7.8Hz), 7.20-7.24,(2H,m), 7.30(1H,ddd,J=1.5,7.0,7.0Hz), 7.44-7.48(2H,m), 7.75(1H,d,J=1.8Hz), 8.09(1H,d,J=7.8Hz), 8.36(1H,s), 8.97(1H,s), 10.53(1H,s), 11.95(1H,s).
5-10	CI THE CI	7.01(1H,d,J=6.7Hz), 7.20-7.31(3H,m), 7.39-7.47(2H,m), 7.71(1H,d,J=1.9Hz), 7.75(1H,d,J=1.9Hz), 8.43(1H,s), 9.12(1H,s), 10.41(1H,s), 11.94(1H,s).
5-11	CI H-H CI	7.19-7.23(2H,m), 7.31(2H,d,J=8.6Hz), 7.46(1H,d,J=8.6Hz), 7.53(2H,d,J=8.6Hz), 7.74(1H,d,J=1.8Hz), 8.35(1H,s), 9.05(1H,s), 10.38(1H,s), 11.91(1H,s).
5-12	CI N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	1.10(2H,m), 1.41(2H,m), 7.15-7.22(2H,m), 7.26-7.45(6H,m), 7.72(1H,d,J=1.9Hz), 9.18(1H,s), 10.36(1H,s), 11.85(1H,s).
5-13	CI H-H	1.71-1.87(6H,m), 2.68(2H,m), 7.15-7.25(3H,m), 7.30-7.35(2H,m), 7.41-7.47(3H,m), 7.71(1H,s), 9.65(1H,s), 10.30(1H,s), 11.89(1H,s).
5-14	CI H H	1.28(1H,m), 1.60-1.69(7H,m), 2.51(2H,m), 7.18-7.25(3H,m), 7.34(2H,m), 7.41-7.51(3H,m), 7.72(1H,d,J=1.9Hz), 9.68(1H,s), 10.33(1H,s), 11.94(1H,s).
5-15	CI CH ₃	1.41(3H,d,J=7.0Hz), 3.77(1H,q,J=7.0Hz), 7.17-7.27(3H,m), 7.33(2H,m), 7.40-7.45(3H,m), 7.72(1H,d,J=2.0Hz), 10.17(1H,s), 10.47(1H,s), 11.90(1H,s).
5-16	CI NO	3.63(1H,m), 3.77(1H,m), 3.98(1H,m), 4.91(1H,t,J=5.2Hz), 7.18-7.45(8H,m), 7.72(1H,d,J=1.9Hz), 10.21(1H,s), 10.51(1H,s), 11.89(1H,s).

表-30

実施例	構造式	¹H-NMR(δ値、300MHz,DMSO-d6)
5-17	CI H ₃ C CH ₃	1.54(6H,s), 7.19-7.26(3H,m), 7.34(2H,m), 7.42-7.51(3H,m), 7.73(1H,d,J=1.8Hz), 9.60(1H,s), 10.36(1H,s), 11.92(1H,s).
5-18	CI NH ₂	4.54(1H,s), 7.19-7.37(5H,m), 7.44(1H,d,J=8.7Hz), 7.54(2H,d,J=7.5Hz), 7.71(1H,d,J=1.8Hz), 11.91(1H,s).
5-19	CI H-H CH ₃	1.93(3H,s), 5.70(1H,d,J=8.4Hz), 7.19-7.22(2H,m), 7.31-7.45(4H,m), 7.55(2H,m), 7.73(1H,s), 8.71(1H,d,J=8.4Hz), 10.52(1H,s), 10.56(1H,s), 11.93(1H,s).

実施例6

5

5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-(イミノーフェニルーメチル) ヒドラジド 塩酸塩

実施例1-7で得られた5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 2- (イミノーフェニルーメチル)ヒドラジド(35.6g)のMe OH 懸濁液(530m1)に、氷冷下、4 N塩酸/酢酸エチル溶液(34.2m1)を滴下した。室温で1時間攪拌後、この反応溶液にジイソプロプルエーテルを加えた。析出した結晶をろ取し、ジイソプロプルエーテルで洗浄した。これを減圧乾燥して表題化合物(30.3g、収率76%)を得た(表31参照)。

10 実施例6-2

2-アミノー4,5-ジフルオロ安息香酸 2-(5-メチルー1H-インドールー 2-カルボニル)ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩

実施例1-67で得られた2-アミノ-4,5-ジフルオロ安息香酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル)ヒドラジド(67.6mg)、及びベンゼンスルホン酸一水和物(51.2mg)をTHF(1.0ml)中、60℃で加温して溶液とした。この溶液を室温で2時間放置すると結晶が析出してきた。この結晶を分離してTHFで洗浄し、減圧乾燥して表題化合物(83.3mg,収率85%)を淡黄色針状晶として得た(表31参照)。

実施例6-3

20 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドールー2-カ ルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩

実施例1-97と同様な方法で得られた2-Tミノー4-Tルオロ安息香酸 2-(5-Dロロー1 Hーインドールー2-Dルボニル)ヒドラジド(694.0 mg)及びベンゼンスルホン酸一水和物(475.0 mg)をメタノール(70 m 1)中、65 で加温して溶液とした。この溶液を約10 m 1 に濃縮すると結晶が析出してきた。この結晶を分離し、メタノールで洗浄し、減圧乾燥して表題化合物(900.0 mg,89%)を無色針状晶として得た(表31参照)。

実施例6-4

25

3-(ジメチルアミノ)安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドールー2-カル30 ボニル)ヒドラジド メタンスルホン酸塩

実施例1-45で得られた3-(ジメチルアミノ) 安息香酸 2-(5-クロロ-1) Hーインドールー2ーカルボニル) ヒドラジド(68.3mg) およびメタンスルホン酸($19\mu1$)をメタノール(0.7m1)に室温で溶解した。この溶液にジエチルエーテル(1.0m1)を滴下すると針状結晶が析出した。この結晶を分離し、ジエチルエーテルで洗浄し、減圧乾燥して表題化合物(72.8mg, 84%)を無色針状晶として得た(表31参照)。

実施例6-5

5

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド 塩酸塩

実施例1-97で得られた2-アミノー4ーフルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2ーカルボニル)ヒドラジド(93mg)をメタノール(7.0m1)に懸濁した。この混合物に4N塩酸ージオキサン溶液(0.55m1)を加え、60℃に加温して溶液とした。得られた溶液にジエチルエーテル(5m1)を滴下した。得られた混合物を1時間放置すると白色結晶が得られた。析出した結晶をろ化し、メタノールで洗浄した。これを減圧乾燥して表題化合物(670mg,87%)を無色針状晶として得た(表31参照)。

実施例6-6

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1 H-インドールー2-カルボニル)ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩

20 実施例1-97で得られた2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー 1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド(693mg) およびpートルエンスルホン酸一水和物(571mg)をDMSO(2.5m1)に溶解した。得られた溶液を攪拌下、メタノール(6m1)に3分間で滴下した。析出した結晶をろ化し、メタノールで洗浄した。これを減圧乾燥して表題化合物(897mg,86%)を無色針状晶25 として得た(表31参照)。

実施例6-7

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩

実施例1-97で得られた2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー 30 1 H-インドールー2-カルボニル)ヒドラジド(1.73 g)を $THF: H_2O$ (1

0:1) 混合溶媒(10m1)に溶解した。p-トルエンスルホン酸一水和物(<math>1.05g)をTHF(1m1)に溶解し,60 ℃に加温した。2-アミノー4-フルオロ安息香酸 <math>2-(5-2)00円 11 Hーインドールー2-21 ルボニル)ヒドラジドの含水 THF溶液をp-トルエンスルホン酸のTHF溶液に<math>60 ℃で滴下した。滴下終了後、この混合物を室温で3時間攪拌した。析出した結晶を濾取し、THFで洗浄した。この結晶を減圧乾燥して表記化合物(1.99g, 77%)を無色針状晶として得た(表31 参照)。

実施例6-8

実施例 6 - 9

5

15

25

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カ 10 ルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カ 20 ルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩

実施例1-97で得られた2-アミノ-4-フルオロ安息香酸 <math>2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド (347mg) およびp-トルエンスルホン酸ー水和物 <math>(190mg) をn-ヘキサン <math>(15m1) に懸濁した。この混合物を室温で1週間攪拌した。得られた結晶を濾取し、n-ヘキサンで洗浄した。この結晶を減圧乾燥して表記化合物 <math>(430mg,83%) を白色粉末として得た (表32参照)。実施例6-10

2ーアミノ安息香酸 2- (5ーメチルー1 Hーインドールー2-カルボニル) ヒド ラジド p-トルエンスルホン酸塩

実施例1-62で得られた化合物を原料として用いて、実施例6-8の方法によって 30 製造した (表32参照)。

実施例 6-11

2-アミノ安息香酸 2- (5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩

実施例1-62で得られた化合物を原料として用いて、実施例6-2の方法によって 製造した (表32参照)。

実施例 6-12

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-メチルー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩

実施例 1 - 6 3 で得られた化合物を原料として用いて、実施例 6 - 2 の方法によって 10 製造した (表 3 2 参照)。

実施例 6-13

3-アミノ安息香酸 2- (5-メチル- 1 H-インドール- 2-カルボニル) ヒド ラジド p-トルエンスルホン酸塩

実施例1-142で得られた化合物を原料として用いて、実施例6-8の方法によっ 15 て製造した(表32参照)。

実施例6-14~6-35

実施例 $6\sim6-13$ と同様にして、実施例 $6-14\sim6-35$ の化合物を得た。得られた化合物を表 $31\sim35$ に示した。

表-31

中华周	構造式	¹H-NMR(δ値、300MHz,DMSO-d6)
実施例	博坦 式	2.28(3H,s), 3.14(2H,m), 3.48(4H,m),
6-1	$\begin{array}{c c} H & & & \\ N \cdot N & & & \\ N \cdot N & & & \\ H & O & O & & \\ H & O & O & & \\ H_3C & & & S & OH \\ O & & & & \\ O & & & & \\ O & & & & \\ \end{array}$	3.64(2H,m), 3.93(2H,m), 4.45(2H,m), 7.10(2H,m), 7.19-7.27(3H,m), 7.48(3H,m), 7.63(1H,m), 7.77(1H,s), 7.89(1H,d,J=6.9Hz), 8.28(1H,d,J=8.4Hz), 9.76(1H,brs), 10.67(1H,s), 10.70(1H,s), 10.83(1H,s), 11.95(1H,s).
6-2	H H H ₂ N H0 S H0 S F 0	2.38(3H,s), 6.73(1H,dd,J=13.3,7.3Hz), 7.05(1H,d,J=7.1Hz),7.17(1H,s), 7.30-7.36(4H,m), 7.42(1H,s), 7,59-7,62(2H,m), 7.71(1H,dd,J=12.0,9.0Hz), 10.23(1H,m), 10.37(1H,m), 11.57(1H,s).
6-3	CI HH ² HO-\$ HO-\$ HO-\$	6.40(1H,m), 6.52(1H,dd,J=11.9,2.6Hz), 7.20-7.33(5H,m), 7.46(1H,d,J=8.8Hz), 7.58-7.61(2H,m), 7.69-7,76(2H,m), 10.23(1H,s), 10.49(1H,s), 11.94(1H,s).
6-4	CI H H N-N O HO-\$-CH ₃	2.38(3H,s), 3.02(6H,s), 7.13(1H,brs), 7.20-7.26(2H.m), 7.38-7.48(4H,m), 7.70(1H,d,J=9.6,6.6Hz), 7.76(1H,s), 10.48(1H,s), 10.59(1H,s), 11.92(1H,s).
6-5	CI H H H ₂ N HCI N-N F	6.40(1H,dt,J=8.7,2.4Hz), 6.53,(1H,dd,J=11.7,2.7Hz), 7.20-7.25,(2H,m), 7.46(1H,d,J=12.0Hz), 7.71,(1H,dd,J=8.7,6.9Hz), 7.75,(1H,d,J=2.1Hz), 10.25(1H,s), 10.51(1H,s), 11.96(1H,s).
6-6	CI H H H ₂ N O CH ₃	2.29(3H,s), 6.39(1H,dt,J=8.6,3.6Hz), 6.53(1H,dd,J=11.8,2.9Hz), 7.12,(2H,d,J=8.1Hz), 7.20-7.25(2H,m), 7.45-7.50(3H,m), 7.70(1H,t,J=2.4Hz), 7.75(1H,m), 10.22(1H,s), 10.47(1H,m), 11.91(1H,s).
6-7	CI H H H ₂ N HO-\$ CH ₂	7.12,(2H,d,J=8.1Hz), 7.20-7.25(2H,m), 7.45-7.50(3H,m), 7.70(1H,t,J=2.4Hz), 7.75(1H,m), 10.22(1H,s), 10.47(1H,m), 11.91(1H,s).
6-8	CI H H H ₂ N O CH	2.29(3H,s), 6.39(1H,dt,J=8.6,3.6Hz), 6.53(1H,dd,J=11.8,2.9Hz), 7.12,(2H,d,J=8.1Hz), 7.20-7.25(2H,m), 7.45-7.50(3H,m), 7.70(1H,t,J=2.4Hz), 7.75(1H,m), 10.22(1H,s), 10.47(1H,m), 11.91(1H,s).

表-32

実施例	構造式	¹H-NMR(δ値、300MHz,DMSO-d6)
6-9	CI H H H ₂ N H0-S CH ₃	2.29(3H,s), 6.39(1H,dt,J=8.6,3.6Hz), 6.53(1H,dd,J=11.8,2.9Hz), 7.12,(2H,d,J=8.1Hz), 7.20-7.25(2H,m), 7.45-7.50(3H,m), 7.70(1H,t,J=2.4Hz), 7.75(1H,m), 10.22(1H,s), 10.47(1H,m), 11.91(1H,s).
6-10	$\begin{array}{c c} & & & & & & & & & & & & & & & & & & &$	2.28(3H,s), 2.37(3H,s), 5.14(2H,m), 6.72(1H,m), 6.86(1H.m), 7.05(1H,d,J=8.4Hz), 7.12(2H,d,J=8.0Hz), 7.19(1H,s), 7.33(2H,m), 7.43(1H,s), 7.48(2H,d,J=7.4Hz), 7.67(1H,m), 10.24(1H,m), 10.37(1H,s), 11.56(1H,s).
6-11	$\begin{array}{c c} & & & & \\ & &$	2.38(3H,s), 4.56(2H,m), 6.69(1H,m), 6.83,(1H,m), 7.05(1H,d,J=8.4Hz), 7.18(1H,s), 7.30-7.43(5H.m), 7.58-7.62(2H,m), 7.66,(1H,m), 7.76(1H,d,J=1.8Hz), 10.24(1H,m), 10.36(1H,s), 11.58(1H,s).
6-12	Me H H ₂ N HO \$ 0 F	2.38(3H,s), 5.89(2H,m), 6.39(1H,m), 6.52(1H,dd,J=11.2,2.6Hz), 7.04(1H,d,J=8.4Hz), 7.17(1H,s), 7.30-7.35(4H,m), 7.42(1H,s), 7.59-7.62(2H,m), 7.69(1H,m), 10.18(1H,brs), 10.33(1H,s), 11.57(1H,s).
6-13	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	2.29(3H,s), 7.11(2H,d,J=7.9Hz), 7.21-7.32(3H,m), 7.46-7.52(4H,m), 7.63-7.69(2H,m), 7.76(1H,s), 10.58,(1H,s), 10.62(1H,s), 11.93(1H,s).
6-14	CI HN CI	2.30(3H,s), 7.27(1H,dd,J=2.1, 8.8Hz), 7.31(1H,d,J=1.5Hz), 7.50(1H,d,J=8.8Hz), 7.64-7.78(4H,m), 7.83(1H,d,J=1.9Hz), 10.12(2H,brs), 11.48(1H,brs), 12.10(2H,brs).
6-15	H,C OH HN CI	2.28(3H,s), 7.11(2H,d,J=7.9Hz), 7.27(1H,dd,J=2.1, 8.8Hz), 7.31(1H,d,J=1.5Hz), 7.46-7.51(3H,m), 7.67-7.77(4H,m), 7.82(1H,d,J=1.9Hz), 10.12(2H,brs), 11.48(1H,brs), 12.10(2H,brs).
6-16	CI HCI HN CI	7.26(1H,dd,J=2.1, 8.8Hz), 7.36(1H,d,J=1.5Hz), 7.50(1H,d,J=8.8Hz), 7.65-7.77(4H,m), 7.81(1H,d,J=1.9Hz), 10.12(2H,brs), 11.64(1H,brs), 12.16(2H,brs).

表-33

実施例	構造式	¹H-NMR(δ値、300MHz,DMSO-d6)
6-17	CI NH HN H	2.30(3H,s), 7.27(1H,dd,J=2.1, 8.7Hz), 7.32(1H,s), 7.50(1H,d,J=8.7Hz), 7.68-7.73(2H,m), 7.80-7.88(4H,m), 9.84(2H,brs), 11.38(1H,s), 11.84(1H,brs), 12.09(1H,s).
6-18	CI OH OH HN CI	6.08(2H,s), 7.25(1H,d,J=8.8Hz), 7.29(1H,s), 7.48(1H,d,J=8.8Hz), 7.58-7.72(4H,m), 7.80(1H,s), 9.38(1H,brs), 11.16(1H,brs), 12.02(1H,s).
6-19	CI HOL HN F	7.26(1H,dd,J=1.8, 8.7Hz), 7.38(1H,s), 7.48-7.59(3H,m), 7.74-7.85(3H,m), 10.11(2H,brs), 11.70(1H,brs), 12.16(2H,brs).
6-20	CI H,C-S-OH HN HN F	2.30(3H,s), 7.27(1H,dd,J=1.8, 8.7Hz), 7.30(1H,s), 7.49-7.60(3H,m), 7.74-7.82(3H,m), 10.06(2H,brs), 11.43(1H,s), 12.09(2H,brs).
6-21	H ₃ C-S-OH HN O	2.31(3H,s), 3.91(2H,s), 7.23-7.27(2H,m), 7.34-7.53(6H,m), 7.80(1H,d,J=1.7Hz), 9.49(1H,brs), 9.86(1H,brs), 11.22(1H,brs), 11.81(1H,brs), 12.10(1H,s).
6-22	CI HN H H H H H H H H H H H H H H H H H H	7.26(1H,dd,J=1.8,8.7Hz), 7.38(1H,s), 7.50,(1H,d,J=8.7Hz), 7.67-7.80(5H,m), 9.86(2H,brs), 11.54(1H,brs), 12.13(1H,s).
6-23	HO-S-CH, HN F	2.30(3H,s), 7.28(1H,dd,J=1.8,8.7Hz), 7.32(1H,s), 7.50(1H,d,J=8.7Hz), 7.79-7.85(3H,m), 8.04(1H,m), 9.94(2H,brs), 11.40(1H,brs), 12.09(1H,s).
6-24	CI O HN O CH ₃ N N H	2.29(3H,s), 3.91(3H,s), 7.18-7.34(4H,m), 7.50(1H,d,J=8.7Hz), 7.56(1H,d,J=7.5Hz), 7.71(1H,dd,J=7.5,8.7Hz), 7.81(1H,d,J=1.8Hz), 9.77(1H,brs), 9.85(1H,brs), 11.36(1H,brs), 11.64(1H,brs), 12.06(1H,s).

表 - 34

	4X, O	111 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11
実施例	構造式	¹H-NMR(δ値、300MHz,DMSO-d6)
6-25	CI HO-S-CH ₃ HN F	2.30(3H,s), 7.27(1H,dd,J=1.7,8.7Hz), 7.30(1H,d,J=1.7Hz), 7.44-7.51(3H,m), 7.82,(1H,d,J=1.7Hz), 7.87(1H,m), 10.43(2H,brs), 11.51(1H,s), 12.11(1H,s).
6-26	HO-S-CH ₃ HN F	2.30(3H,s), 7.27(1H,dd,J=2.0,8.8Hz), 7.30(1H,s), 7.45(1H,m), 7.50(1H,d,J=8.8Hz), 7.71(1H,m), 7.83(1H,s), 7.87(1H,m), 10.06(2H,brs), 11.44(1H,brs), 12.10(1H,brs), 12.10(1H,s).
6-27	CI HO HO HO HO CH ₃	2.30(3H,s), 2.34(3H,s), 3.71(3H,s), 6.14,(1H,d,J=4.1Hz), 6.84(1H,d,J=4.1Hz), 7.26,(1H,dd,J=2.2,8.9Hz), 7.29(1H,s), 7.50,(1H,d,J=8.9Hz), 7.81(1H,d,J=72.2Hz), 9.37(2H,brs), 11.23(2H,brs), 12.06(1H,s).
6-28	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	2.28(3H,s), 2.37(3H,s), 5.14(2H,m), 6.72(1H,m), 6.86(1H.m), 7.05(1H,d,J=8.4Hz), 7.12(2H,d,J=8.0Hz), 7.19(1H,s), 7.33(2H,m), 7.43(1H,s), 7.48(2H,d,J=7.4Hz), 7.67(1H,m), 10.24(1H,m), 10.37(1H,s), 11.56(1H,s).
6-29	$\begin{array}{c c} & & & & & & & & & & & & & & & & & & &$	2.38(3H,s), 4.56(2H,m), 6.69(1H,m), 6.83(1H,m), 7.05(1H,d,J=8.4Hz), 7.18(1H,s), 7.30-7.43(5H.m), 7.58-7.62(2H,m), 7.66(1H,m), 7.76(1H,d,J=1.8Hz), 10.24(1H,m), 10.36(1H,s), 11.58(1H,s).
6-30	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	2.38(3H,s), 5.89(2H,m), 6.39(1H,m), 6.52(1H,dd,J=11.2,2.6Hz), 7.04(1H,d,J=8.4Hz), 7.17(1H,s), 7.30-7.35(4H,m), 7.42(1H,s), 7.59-7.62(2H,m), 7.69(1H,m), 10.18(1H,brs), 10.33(1H,s), 11.57(1H,s).
6-31	CI H H N HO S CH ₃ N-N 0 CH ₃ CH	2.29(3H,s), 3.06(6H,s), 7.11(2H,d,,J=7.8Hz), 7.21-7.28(2H,m), 7.40-7.49,(4H,m), 7.66(2H,m), 7.30-7.36(4H,m), 7.78(1H,m), 7.87(1H,d,J=7.5Hz), 10.82(1H,s), 11.14(1H,s), 11.98(1H,s).
6-32	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	2.41(3H,s), 6.40(1H,dt,J=8.7,2.7Hz), 6.53(1H,dd,J=12.0,2.7Hz), 7.20-7.26,(2H.m), 7.46(1H,d,J=8.7Hz), 7.70,(1H,d,J=9.6,6.6Hz), 7.76(1H,d,J=1.8Hz), 10.24(1H,s), 10.50(1H,s), 11.94(1H,s).

表-35

実施例	構造式	¹H-NMR(δ値、300MHz,DMSO-d6)
6-33	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	2.37(3H,s), 6.71(1H,m), 6.86(1H,d,J=8.2Hz), 7.26-7.35(3H,m), 7.42(2H,d,J=8.7Hz), 7.68(1H,d,J=7.1Hz), 7.90(1H,d), 10.28(1H,brs), 10.51(1H,s), 11.93(1H,s).
6-34	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	2.29(3H,s), 2.38(3H,s), 6.39(1H,m), 6.52,(1H,dd,J=11.9,2.6Hz), 7.04(1H,d,J=7.1Hz), 7.11(2H,d,J=7.9Hz), 7.17(1H,s), 7.34(1H,d,J=8.4Hz), 7.42(1H,s), 7.48,(2H,d,J=8.1Hz), 7.69(1H,dd, J=8.8,6.6Hz), 10.17(1H,s), 10.32(1H,s), 11.56(1H,s).
6-35	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	2.38(3H,s), 6.38(1H,dt,J=8.6,2.6Hz), 6.52(1H,dd,J=11.9,2.6Hz), 7.04(1H,d,J=9.8Hz), 7.17(1H,s), 7.34(1H,d,J=8.4Hz), 7.42(1H,s), 7,69(1H,dd,J=8.8,6.7Hz), 10.17(1H,s), 10.32(1H,s), 11.56(1H,s).

薬理試験

試験例(1) 肝グリコーゲンホスホリラーゼ活性の測定方法

グリコーゲンホスホリラーゼ活性の測定は、逆反応、すなわちグリコーゲンホスホリ ラーゼがG1-Pをグリコーゲンに合成する反応の際に生成するリン酸濃度を測定する ことにより行った。ヒト肝グリコーゲンホスホリラーゼの酵素液として、リコンビナン 5 トヒト肝グリコーゲンホスホリラーゼを強制発現させたSf9細胞の細胞破砕液を1m Mイミダゾールー塩酸緩衝液 (pH7.0,0.2mM PMSF,250mM Na C1, 0.025%BSA含有) にて蛋白量80 μ g/mLに希釈したものを用いた。 基質液として、25mM Tris-HC1緩衝液(pH7.2,250mM KC1, 6. 25 mM MgCl₂, 6. 25 mM EGTA, 1. 25 mM glucose 10 -1-phosphate, 2. 5mg/ml glycogen, 7. 5mM gl u c o s e 含有) を用いた。被験薬は0.5%ジメチルスルホキシド (DMSO) にて 溶解した。被験薬10μ1と基質液20μ1の混合液に酵素液20μ1を加えることに より酵素反応を開始させた。コントロールとして、被験薬の代りにO.5%DMSOを 加えた。酵素を加えないものをブランクとした。室温で60分間反応させ、マラカイト 15 グリーン液を50μ1加え、さらに室温で20分間反応させた後、650nmにおける 吸光度を測定した。ブランクにはマラカイトグリーン液と同時に酵素液を加え、同様に 測定した。被験薬の阻害率(%)は、((コントロールの値ー被験薬の値)/(コントロ ール値ーブランク値))×100(%)により算出した。

20 上記試験例の試験結果を表36~38に示した。

表-36

実施例 No.	HLGPa に対する 酵素阻害活性 IC50(µM)	実施例 No.	HLGPa に対する 酵素阻害活性 ICso(µM)	実施例 No.	HLGPa に対する 酵素阻害活性 ICso(µM)
1	0.038	1-36	>0.1	1-65	>0.1
1-2	0.013	1-37	>0.1	1-66	>0.1
1-3	0.037	1-38	>0.1	1-67	0.054
1-9	0.073	1-39	0.81	1-68	0.16
1-10	0.20	1-41	0.31	1-69	0.15
1-11	0.072	1-42	0.26	1-70	0.15
1-12	0.79	1-43	0.095	1-71	0.062
1-13	0.072	1-44	0.10	1-72	>0.1
1-14	0.13	1-46	0.29	1-73	0.076
1-15	0.12	1-47	0.66	1-75	0.25
1-16	0.073	1-49	0.15	1-76	0.037
1-18	0.099	1-50	0.027	1-78	0.018
1-19	0.091	1-51	0.089	1-79	0.083
1-20	0.035	1-52	0.091	1-80	0.40
1-21	0.049	1-53	0.23	1-81	0.028
1-23	0.075	1-54	0.030	1-82	0.36
1-24	0.17	1-55	0.087	1-83	0.88
1-25	0.14	1-57	0.030	1-84	0.02
1-26	0.018	1-58	>0.1	1-85	0.43
1-27	0.047	1-59	>0.1	1-86	0.028
1-28	0.049	1-60	>0.1	1-87	0.056
1-29	0.015	1-61	0.049	1-88	0.020
1-30	0.24	1-62	0.088	1-89	0.45
1-32	0.35	1-63	0.028	1-91	0.056
1-33	0.086	1-64	>0.1	1-92	0.071

表-37

実施例 No.HLGPa に対する 耐素阻害活性 ICso(μM)実施例 No.HLGPa に対する 酵素阻害活性 ICso(μM)実施例 No.HLGPa に対する 酵素阻害活性 ICso(μM)1-930.271-1290.0592-230.0241-940.521-1320.112-240.0171-950.281-1330.0502-25>0.11-970.0101-1340.0402-260.211-980.0871-1360.272-270.301-990.0101-1370.332-280.0561-1000.241-1380.462-290.271-1010.0351-1390.382-300.0881-102>0.11-1400.182-310.026
1-93 0.27 1-129 0.059 2-23 0.024 1-94 0.52 1-132 0.11 2-24 0.017 1-95 0.28 1-133 0.050 2-25 >0.1 1-97 0.010 1-134 0.040 2-26 0.21 1-98 0.087 1-136 0.27 2-27 0.30 1-99 0.010 1-137 0.33 2-28 0.056 1-100 0.24 1-138 0.46 2-29 0.27 1-101 0.035 1-139 0.38 2-30 0.088
1-95 0.28 1-133 0.050 2-25 >0.1 1-97 0.010 1-134 0.040 2-26 0.21 1-98 0.087 1-136 0.27 2-27 0.30 1-99 0.010 1-137 0.33 2-28 0.056 1-100 0.24 1-138 0.46 2-29 0.27 1-101 0.035 1-139 0.38 2-30 0.088
1-97 0.010 1-134 0.040 2-26 0.21 1-98 0.087 1-136 0.27 2-27 0.30 1-99 0.010 1-137 0.33 2-28 0.056 1-100 0.24 1-138 0.46 2-29 0.27 1-101 0.035 1-139 0.38 2-30 0.088
1-98 0.087 1-136 0.27 2-27 0.30 1-99 0.010 1-137 0.33 2-28 0.056 1-100 0.24 1-138 0.46 2-29 0.27 1-101 0.035 1-139 0.38 2-30 0.088
1-99 0.010 1-137 0.33 2-28 0.056 1-100 0.24 1-138 0.46 2-29 0.27 1-101 0.035 1-139 0.38 2-30 0.088
1-100 0.24 1-138 0.46 2-29 0.27 1-101 0.035 1-139 0.38 2-30 0.088
1-101 0.035 1-139 0.38 2-30 0.088
1-101 0.000 1.107 0.00
1-102 >0.1 1-140 0.18 2-31 0.026
1-103 0.028 1-142 0.10 3 >0.1
1-104 0.021 1-143 0.12 3-3 0.078
1-105 0.087 2 0.016 3-5 0.19
1-106 0.078 2-2 0.071 3-6 0.19
1-107 0.054 2-9 >0.1 3-7 0.05
1-108 0.056 2-10 >0.1 3-8 0.10
1-109 0.14 2-11 >0.1 3-9 0.73
1-110 0.035 2-12 0.44 3-10 0.44
1-112 0.028 2-16 0.11 3-11 0.52
1-116 0.041 2-17 0.037 3-12 0.68
1-122 >0.1 2-18 0.040 3-13 0.44
1-123 >0.1 2-19 0.091 3-14 0.12
1-124 >0.1 2-20 0.022 3-15 0.15
1-125 0.19 2-21 >0.1 4 0.085
1-127 0.084 2-22 0.031 4-2 0.023
1-128 0.033

表-38

実施例 No.	HLGPa に対する 酵素阻害活性 IC50(µM)	実施例 No.	HLGPaに対する 酵素阻害活性 IC50(µM)	実施例 No.	HLGPaに対する 酵素阻害活性 IC50(µM)
4-3	>0.1	4-20	0.17	6	0.062
4-4	>0.1	5-5	0.079	6-14	0.015
4-5	>0.1	5-6	0.049	6-15	0.059
4-6	0.065	5-7	0.088	6-16	0.059
4-7	>0.1	5-8	>0.1	6-17	0.080
4-8	>0.1	5-9	>0.1	6-18	0.049
4-9	>0.1	5-10	>0.1	6-19	0.053
4-10	>0.1	5-11	>0.1	6-20	0.11
4-11	>0.1	5-12	0.29	6-21	0.084
4-12	>0.1	5-13	0.41	6-23	0.067
4-13	>0.1	5-14	0.30	6-24	0.16
4-14	0.11	5-15	0.063	6-25	0.33
4-18	0.075	5-18	>0.1	6-27	0.17
4-19	0.096	5-19	0.36	6-28	0.25

試験例(2) 血漿グルコース濃度の測定方法

肥満型糖尿モデルである d b / d b マウスを用いて、本発明化合物 (1) が血漿中グルコース濃度に与える影響を調べた。 d b / d b マウス (10~15週齢) の血漿中グルコース濃度を測定し、各群の血漿中グルコース濃度の平均値に差がないように、1群5匹に群分けした。4時間絶食後、d b / d b マウスに被験薬あるいは溶媒 (0.5%メチルセルロース)を経口投与し、投与1及び3時間後の血漿グルコース濃度を測定した。被験薬の血糖低下作用の評価は、各時間毎に溶媒投与群と被験薬投与群との間で有意差検定をすることにより行った(Dunnett検定)。

上記試験例の試験結果を表39に示した。

10

5

表-39

実施例 No.	最低有効用量 db/db マウス (mg/kg, p.o.)	実施例 No.	最低有効用量 db/db マウス (mg/kg, p.o.)
1-2	10	4-16	10
1-81	10	4-19	10
1-88	10	6	3
1-134	10	6-15	3
2-17	10	6-16	3
2-23	3	6-17	3
2-24	3	6-18	3
3	10	6-19	3
4	10	6-20	3
4-6	10	6-21	10

産業上の利用可能性

上記試験から明らかなとおり、本発明の新規化合物及びその医薬上許容される塩は、 ヒト肝グリコーゲンホスホリラーゼを強く抑制した。このような作用機序を有すること から、本発明化合物(1)は、糖尿病治療薬として有用である。

本出願は日本で出願された特願2001-331501を基礎としており、その内容は本明細書にすべて包含するものである。

請求の範囲

1. 一般式(1)

〔式中、

5 R^1 は、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又はアシル基であり;

R²は、水素原子又はハロゲン原子であり;

 R^3 は、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、ニトロ基、アミノ基、水酸基、シアノ基、アシル基、アラルキルオキシ基又はチアゾリル基(該チアゾリル基は、 C_{1-6} アルキル基又はアミノ基で置換されてもよい)であり;

10 R^4 は、水素原子又は C_{1-6} アルキル基であり;

 R^5 は、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は C_{2-7} アルコキシカルボニル基であり; R^6 は、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又はアラルキル基(該アラルキル基は、ハロゲン原子で置換されてもよい)であり;

R⁷は、

15

X A B

 ${ここで、Xは、=O、=S又は=NHであり;}$

Aは、-N(R^8) -(ここで、 R^8 は水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は置換基を有していてもよいアリール基である)、-C(R^9)(R^{10}) -(ここで、 R^9 及び R^{10} は同一又は異なって、独立して、水素原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} ヒドロキシアルキル基、 C_{2-7} アルコキシカルボニルアミノ基又はアシルアミノ基であるか、あるいは R^9 及び R^{10} が隣接する炭素原子と一緒になって、 C_{3-7} シクロアルキル基を形成してもよい)、-(CH_2) $_{\rm m}$ -NH-(ここで、-0を数である)、-0のを数である)、-0の、-0のを数であり;

Bは、

(ここで、 $\mathbf{R^{11}}$ 、 $\mathbf{R^{12}}$ 、 $\mathbf{R^{13}}$ 、 $\mathbf{R^{14}}$ 又は $\mathbf{R^{15}}$ は、同一又は異なって、独立して、

5

水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、ニトロ基、水酸基、シアノ基、ハロアルキル基、アラルキル基、置換基を有していてもよいアリール基、アリールオキシ基、テトラゾリル基、トリアゾリル基、 $-(CH_2)_p-CO-R^{19}$ (ここで、pは0又は $1\sim4$ の整数であり、 R^{19} は置換基を有していてもよいアリール基、水酸基、 C_{1-6} アルコキシ基又は-N(R^{20})(R^{21})-(ここで、 R^{20} 及び R^{21} は、同一又は異なって、独立して、水素原子、 C_{1-6} アルキル基、アラルキル基又は C_{3-13} ア

ルコキシカルボニルアルキル基であるか、或いはR²⁰及びR²¹が隣接する窒素原子と一緒になって、

$$-N \xrightarrow{\text{(CH}_2) q} R^{22}$$

(ここで、qは $1\sim3$ の整数であり、 R^{22} は水素原子、水酸基、 C_{1-6} アルコキシ基、 Fミノ基、 C_{2-12} ジアルキルアミノ基又は C_{2-7} アルコキシカルボニルアミノ基である)を形成してもよい)である)、 $-O-(CH_2)_r-R^{23}$ (ここで、rは $1\sim4$ の整数であり、 R^{23} は水酸基、Fミノ基、 C_{2-7} アルキルカルボニルオキシ基又は $-CO-R^{24}$ (ここで、 R^{24} は水酸基、 C_{1-6} アルコキシ基又は-N(R^{25})(R^{26})(ここで、 R^{25} 及び R^{26} は、同一又は異なって、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又はアラルキル基で あるか、或いは R^{25} 及び R^{26} が隣接する窒素原子と一緒になって、

$$-N$$
 $R^{22'}$ $R^{22'}$ R^{22} R^{22}

(ここで、q'及びR^{22'}はそれぞれq及びR²²と同義である)を形成してもよい)で ある)である)、 $-O-CO-R^{27}$ (ここで、 R^{27} は C_{1-6} アルキルアミノ基又は C_{2-1} $_2$ ジアルキルアミノ基である)、又は-N(R^{28})(R^{29})(ここで、 R^{28} 及び R^{29} は、 同一又は異なって、水素原子、C₁₋₆アルキル基、置換基を有していてもよいアリール 15 基、アシル基、 $-(CH_2)_p$, $-COO-R^{30}$ (ここで、p) はpと同義であり、 R^{30} は水素原子、置換基を有していてもよいアリール基又は C_{1-6} アルキル基 (該 C_{1-6} アル キル基は、水酸基、トリフルオロメチル基、置換基を有していてもよいアリール基、モ ルホリノ基又はカルボキシル基で置換されてもよい)である)、-CON(R³¹)(R³ 2)(ここで、 R^{31} 及び R^{32} は、同一又は異なって、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は置 20 換基を有していてもよいアリール基である)、 $-CO-R^{33}$ (ここで、 R^{33} は C_{1-6} ア ルキル基又は置換基を有していてもよいアリール基である)又は $-CO-(CH_2)$, $-R^{34}$ (ここで、 $_{\rm r}$ 'は $_{\rm r}$ と同義であり、 $_{\rm R}^{34}$ は C_{1-6} アルキルアミノ基、 $_{\rm 2-12}$ ジア ルキルアミノ基、 C_{1-6} アルコキシ基又は C_{2-7} アルキルカルボニルオキシ基である)で 25 ある) であり、

 $R^{16b}\sim R^{16n}$ 及び $R^{17b}\sim R^{17n}$ は同一又は異なって、水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-}

 $_6$ アルキル基、アミノ基、水酸基、 C_{1-6} アルコキシ基又は $-CON(R^{31'})(R^{32'})$ (こ こで、 $R^{31'}$ 及び $R^{32'}$ は R^{31} 及び $R^{32'}$ は R^{31} 及び $R^{32'}$ は R^{31} と同義である)であり、

R¹⁸は水素原子又はC₂₋₇アルコキシカルボニル基であり、

5

25

Yは-S-、-O-又は-N(R^{35})-(ここで、 R^{35} は水素原子又は C_{1-6} アルキル 基である)であり、

nは0又は $1\sim4$ の整数である)である $\}$ であるか、あるいは R^6 及び R^7 が隣接する窒素原子と一緒になって

{ここで、 R^{36} 及び R^{37} は、同一又は異なって、水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アル キル基、 C_{1-6} アルコキシ基、アミノ基、ニトロ基、水酸基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、 C_{2-7} ハロアルキルカルボニルアミノ基又は $-O-CO-R^{41}$ (ここで、 R^{41} は、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルキルアシノ基又は C_{2-12} ジアルキルアミノ基である)であり;

Zは、 $-CH_2-CH_2-$ 、-C(R^{42})=CH-、-C(R^{42})=N-、-N=N-、 15 -CO-、-CO-O-、 $-CO-CH_2-O-$ 、 $-CH_2-CO-NH-$ 、-C(R^4 2")(R^{43}) -N (R^{44}) - (ここで、 R^{42} 、 R^{42} 、 R^{42} "及び R^{43} は、同一又は異なって水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は置換基を有していてもよいアリール基であり、 R^{44} は、水素原子、 C_{1-6} アルキル基(当該 C_{1-6} アルキル基はカルボキシル基又は C_{2-7} アルコキシカルボニル基で置換されてもよい)又は C_{2-7} アルコキシカルボニル基で 5 ある)又は-C (U) -N (R^{44}) - (ここで、Uは-O又は-Cであり、-C0 なる)であり(但し、各基は式(i)の縮合環上の窒素原子と隣接する原子を左端に記載する):

 R^{38} は、水素原子、置換基を有していてもよいアリール基又はヘテロアリール基であり; R^{39} 及び R^{40} は、同一又は異なって、水素原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ 基又は C_{2-7} アルコキシカルボニル基であるか、あるいは R^{39} 及び R^{40} が隣接する炭素

原子と一緒になって、

を形成してもよく;

Wは-CO-、-CS-又は-CH₂-であり;

5 V¸は-CO-、-CS-又は-CH₂-であり;

 V_2 は-O-、 $-CH_2-$ 又は-N(R^{45})-(ここで、 R^{45} は、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は置換基を有していてもよいアリール基である)であり;

 V_3 は-CH (R^{46}) -又は-N (R^{46}) - (ここで、 R^{46} および R^{46}) は、それぞれ 水素原子、アラルキル基、ヘテロアリール基又は置換基を有していてもよいアリール基 である) である} を形成してもよい〕で表されるインドール化合物、その医薬上許容し 得る塩又はプロドラッグ。

2. R^6 が、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又はアラルキル基(該アラルキル基は、ハロゲン原子で置換されてもよい)であり; R^7 が、

10

15

 ${ここで、Xが、=O、=S又は=NHであり;}$

Bが、

(ここで、 R^{11} 、 R^{12} 、 R^{13} 、 R^{14} 又は R^{15} は、同一又は異なって、

水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、ニトロ基、水酸基、 シアノ基、ハロアルキル基、アラルキル基、置換基を有していてもよいフェニル基、アリールオキシ基、テトラゾリル基、トリアゾリル基、 $-(CH_2)_p-CO-R^{19}$ (こ こで、pは0又は $1\sim4$ の整数であり、 R^{19} は置換基を有していてもよいフェニル基、

 $R^{16b'} \sim R^{16n'}$ 及び $R^{17b'} \sim R^{17n'}$ は同一又は異なって、水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、アミノ基、水酸基、 C_{1-6} アルコキシ基又は $-CON(R^{31'''})$ ($R^{32'''}$)(ここで、 $R^{31'''}$ 及び $R^{32'''}$ は $R^{31''}$ 及び $R^{32''}$ と同義である)であり、 R^{18} 、Yおよびn は請求項 1 と同義である)であるか、あるいは R^{6} 及び R^{7} が隣接する窒素原子と一緒になって

20 {ここで、R³⁶及びR³⁷は請求項1と同義であり;

15

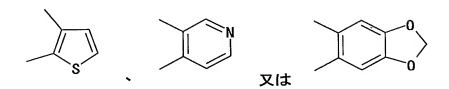
25

Z'は、 $-CH_2-CH_2-$ 、-C(R^{42})=CH-、-C(R^{42})=N-、-N=N-、-CO-、-CO-O-、 $-CO-CH_2-O-$ 、 $-CH_2-CO-NH-$ 、-C(R^{42} ")(R^{43}) -N (R^{44}) - (ここで、 R^{42} 、 R^{42} 、 R^{42} "及び R^{43} は、同一又は異なって水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は置換基を有していてもよいフェニル基であり、 R^{44} は請求項1と同義である)又は-C(U)-N(R^{44})-(ここで、Uおよび R^{44})

4'は請求項1と同義である)であり;

 R^{38} は、水素原子又は、ハロゲン原子若しくは C_{1-6} アルキル基で置換されていてもよいフェニル基又はピリジル基であり;

 R^{39} 及び R^{40} はともに水素原子であるか、あるいは R^{39} 及び R^{40} が隣接する炭素 5 原子と一緒になって、



を形成してもよく;

WおよびV₁は請求項1と同義であり;

 V_2 , は-O-、 $-CH_2-$ 又は-N(R^{45})-(ここで、 R^{45} は、水素原子、 C_{1-6} ア 10 ルキル基、ハロゲン原子で置換されていてもよいフェニル基である)であり;

 V_3 'は $-CH(R^{46})$ $-又は-N(R^{46})$ - (ここで、 R^{46} および R^{46} 'は、それぞれ水素原子、ベンジル基、チエニル基、又はハロゲン原子、ヒドロキシ基若しくは C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよいフェニル基である)である〉を形成してもよい〕で表される請求項1記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグ。

3. R^6 が、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又はアラルキル基(該アラルキル基は、ハロゲン原子で置換されてもよい)であり; R^7 が、

$$A$$
 B

15

25

20 {ここで、Xは請求項1と同義であり;

Aは、-N($R^{8''}$) -(ここで、 $R^{8''}$ は水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は置換基を有していてもよいアリール基である)、-C($R^{9''}$)($R^{10''}$) -(ここで、 $R^{9''}$ 及び $R^{10''}$ は同一又は異なって、水素原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} ヒドロキシアルキル基又は C_{2-7} アルコキシカルボニルアミノ基であるか、あるいは $R^{9''}$ 及び $R^{10''}$ が隣接する炭素原子と一緒になって、 C_{3-7} シクロアルキル基を形成してもよい)、

- (CH2) $_{\rm m}-{\rm NH}-$ (ここで、mは請求項1と同義である)、 $-{\rm CO}-{\rm Z}$ は単結合であり;

Bは、

5 (ここで、R¹¹"、R¹²"、R¹⁸"、R¹⁴" 又はR¹⁵"は、同一又は異なって、

水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、ニトロ基、水酸基、シアノ基、ハロアルキル基、アラルキル基、置換基を有していてもよいアリール基、アリールオキシ基、テトラゾリル基、トリアゾリル基、 $-(CH_2)_p-CO-R^{19}$ (ここで、pおよび R^{19} は請求項1と同義である)、 $-O-(CH_2)_r-R^{23}$ (ここで、rおよび R^{23} は請求項1と同義である)、 $-O-CO-R^{27}$ (ここで、 R^{27} は請求項1と同義である)又は $-N(R^{28})$ (R^{29}) (ここで、 R^{28}) 及び R^{29} は、 R^{29} は、

 $R^{16b} \sim R^{16n}$ 及び $R^{17b} \sim R^{17n}$ は請求項1と同義であり、

15 R¹⁸は請求項1と同義であり、

5

10

25

Y''は-S-又は-N(R 35)-(ここで、R 35 は請求項1 と同義である)であり、n は請求項1 と同義である〉であるか、あるいは

R⁶及びR⁷が隣接する窒素原子と一緒になって

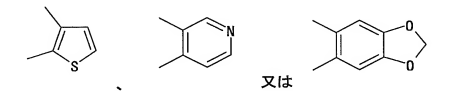
20 {ここで、 R^{36} "及び R^{37} "は、同一又は異なって、水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、アミノ基、水酸基又は $-O-CO-R^{41}$ (ここで、 R^{41} は請求項1と同義である)であり;

Z''は、 $-CH_2-CH_2-$ 、-C(R^{42})=CH-、-N=N-、-CO-、-CO -O-、 $-CO-CH_2-O-$ 、 $-CH_2-CO-NH-$ 、-C(R^{42} ")(R^{43})-N(R^{44} ")-(ここで、 R^{42} 、 R^{42} "及び R^{43} は請求項1と同義であり、 R^{44} "は、水

素原子、 C_{1-6} アルキル基又は C_{2-7} アルコキシカルボニル基である)又は-C(U)-N(R^{44} ")-(ここで、Uは=O又は=Sであり、 R^{44} " は R^{44} " と同義である)あり;

R38"は、水素原子又は置換基を有していてもよいアリール基であり;

5 R^{39} "及び R^{40} "は、同一又は異なって、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は C_{2-7} アルコキシカルボニル基であるか、或いは R^{39} "及び R^{40} "が隣接する炭素原子と一緒になって、



を形成してもよく;

15

10 W'' は-CO-又は-CH₂-であり;

V,およびV。は請求項1と同義であり;

 V_3 ''は $-CH(R^{46}$ ")-又は $-N(R^{46}$ ")-(ここで、 R^{46} "及び R^{46} ""は、同一又は異なって、水素原子又は置換基を有していてもよいアリール基である)である}を形成してもよい〕で表される請求項1記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグ。

- 4. R^1 、 R^2 、 R^4 、 R^5 及び R^6 が水素原子である請求項1記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグ。
- 5. R^3 がハロゲン原子又は C_{1-6} アルキル基である請求項4記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグ。
- 20 6. Xが=Oであり、Aが単結合であり、かつBが

$$R^{11}$$
 R^{13} R^{14} R^{15}

である請求項4記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグ。

7. Xが=NHであり、Aが単結合であり、かつBが

$$R^{11}$$
 R^{13} R^{14} R^{15}

である請求項4記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグ。

8. R⁶及びR⁷が隣接する窒素原子と一緒になって

$$-N$$

$$R^{36}$$

$$R^{37}$$

15

5 を形成する請求項1記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグ。

10 2-ヒドロキシ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)-1-メチルヒドラジド、

安息香酸 2-(1-アセチル-5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2- (イミノーフェニルーメチル) ヒドラジド、

20 5-アミノチアゾール-4-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

安息香酸 2-(5-7)ルオロー1Hーインドールー2-カルボニル)ヒドラジド、シクロヘキサンカルボン酸 2-(5-7)ルオロー1Hーインドールー2-カルボニル)

ヒドラジド、

15

チオフェン-2-カルボン酸 2-(5-フルオロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

4-ニトロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラ 5 ジド、

2-メチル安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

4-メチル安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

10 2-メトキシ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

3-メトキシ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

4-メトキシ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

3-メチル安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

2-クロロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

20 3-クロロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

4-クロロ安息香酸 2- (5-クロロー1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

4-(2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル)

25 安息香酸メチルエステル、

シクロヘキサンカルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

2, 4-ジクロロ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

30 2,6-ジクロロ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)

ヒドラジド、

2,4ージフルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

ビフェニルー2ーカルボン酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル)

5 ヒドラジド、

15

3-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

4-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

10 3ートリフルオロメチル安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

4-トリフルオロメチル安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

2ートリフルオロメチル安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

安息香酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

安息香酸 2- (5-クロロ-3-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

安息香酸 2-(5,7-ジクロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

20 2-アミノ安息香酸 2-(5-イソプロピルー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-イソプロピルー<math>1 Hーインドールー2-カルボニル)ヒドラジド、

2-アミノ安息香酸 2- (5-フルオロ- 1 H-インドール- 2-カルボニル) ヒド 25 ラジド、

2-アミノ安息香酸 2- (6-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

3-アミノー4-(2-(5-クロロー1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジ ノカルボニル) 安息香酸メチルエステル、

30 3-アミノイソニコチン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)

ヒドラジド、

5

イソニコチン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)ヒドラジド、 ニコチン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)ヒドラジド、 ピリジン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

3-(ジメチルアミノ) 安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボ ニル) ヒドラジド、

N-(3-(2-(5-2)-1)+(1-4)) = N-(3-(5-2)-1) = N-(

10 N- (2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェニル) アセトアミド、

4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)-2ーメチルヒドラジド、

2-(2-(2-(5-2) - 1 H-4) + 1 H-4) ドールー2-2 ルボニル) ヒドラジノカル

15 ボニル)フェノキシ)酢酸メチルエステル、

2-(2-(2-(5-2) - 1 H-4) ドールー2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェノキシ) 酢酸、

2-(ジメチルアミノ) 安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボ ニル) ヒドラジド、

2ーメチルアミノ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

2-アミノー4-クロロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボ

25 ニル) ヒドラジド、

2-アミノー6-クロロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

2-アミノー3-クロロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

30 2-アミノー5-クロロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボ

ニル)ヒドラジド、

4-シアノ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

4- (1H-テトラゾール-5-イル) 安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドー

5 ルー2ーカルボニル) ヒドラジド、

3-(1H-テトラゾール-5-イル) 安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

10 2-アミノ安息香酸 2- (5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラ ジド、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

メチル (2-(2-(5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノ

15 カルボニル)フェニル)カルバメート、

2-(2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェニル ジメチルカルバメート、

2-アミノ安息香酸 2- (5-エチル- 1 H-インドール- 2-カルボニル) ヒドラジド、

20 2-アミノー4, 5-ジフルオロ安息香酸 2-(5-メチルー<math>1Hーインドールー2-カルボニル)ヒドラジド、

2-(2-ビドロキシエトキシ)安息香酸 2-(5-クロロ-1 H-インドール-2 -カルボニル)ヒドラジド、

25 ボニル)フェノキシ)酢酸メチルエステル、

2-(3-(2-(5-2)-1)+(2-2

30 2-メチルチアゾール-4-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-

カルボニル) ヒドラジド、

4- (2H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル) 安息香酸 2- (5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

3- (2H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル) 安息香酸 2- (5-クロロ-1

5 Hーインドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

1, 3-ジヒドロキシー2-プロピル (2-(2-(5-クロロー1H-インドール -2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェニル) カルバメート、

10 チオフェン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

フラン-2-カルボン酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

2,6-ジクロロニコチン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)

15 ヒドラジド、

1H-ピロール-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボ ニル)ヒドラジド、

1Hーイミダゾールー4ーカルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

20 ピラジン-2-カルボン酸 2- (5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

チオフェン-3-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

フラン-3-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒ

25 ドラジド、

5-クロロチオフェン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

3 ークロロチオフェンー 2 ーカルボン酸 2 ー (5 ークロロー 1 Hーインドールー 2 ーカルボニル) ヒドラジド、

30 1ーメチルー1Hーピロールー2ーカルボン酸 2-(5-クロロー1Hーインドール

- -2-カルボニル) ヒドラジド、
- 5-メチルチオフェン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 3-メチルチオフェン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-
- 5 カルボニル) ヒドラジド、
 - 2,6-ジフルオロ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 2,3-ジフルオロ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 10 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-(ナフタレン-1-カルボニル) ヒドラジド、
 - 3, 4, 5ートリフルオロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 2,3,4,5ーテトラフルオロ安息香酸 2-(5ークロロ-1H-インドール-215 ーカルボニル)ヒドラジド、
 - 2-アミノー4-メチル安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドールー2-カルボ ニル) ヒドラジド、
 - 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 20 2-アミノー5-メチル安息香酸 2-(5-クロロー<math>1H-インドールー2-カルボ ニル)ヒドラジド、
 - 2-アミノー6-メチル安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボ ニル) ヒドラジド、
 - 2-アミノ-3-メチル安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボ
- 25 ニル) ヒドラジド、
 - 2-アミノ-4, 5-ジフルオロ安息香酸 <math>2-(5-クロロ-1H-インドール-2- ーカルボニル) ヒドラジド、
 - 3-アミノチオフェン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 30 2-アミノ安息香酸 2- (5-ブロモ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラ

ジド、

5

2-アミノ-4-フルオロ安息香酸 2- (5-ブロモ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

1H-ピラゾールー4ーカルボン酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

メチル (2-(2-(5-7) + 1) + 1) + (2-(2-(5-7) + 1) + 1) + 1 (2-(2-(5-7) + 1) + 1) + 1 (2-(2-(5-7) + 1) + 1) + 1

1-メチル-1H-ピロール-2-カルボン酸 2-(5-メチル-1H-インドール -2-カルボニル) ヒドラジド、

10 チオフェン-3-カルボン酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

4Hーチェノ[3, 2-b]ピロールー5ーカルボン酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル)ヒドラジド、

15 ノカルボニル)フェニル)カルバメート、

ベンジル (2-(2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジ ノカルボニル) フェニル) カルバメート、

2-ヒドロキシエチル (2-(2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェニル) カルバメート、

20 3-ビドロキシプロピル (2-(2-(5-))2-1H-)4ビールー (2-)2-1H-4ビールー (2-)2-1H-4ビ

2-((2-(2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェニル) カルバモイルオキシ) 酢酸、

25 ボニル)フェニル)カルバモイルオキシメチル)-2-メチルマロン酸、

メチル 2- (2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェニルカルバメート、

シクロヘキサンカルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) -1-メチルヒドラジド、

30 チオフェン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)

-1-メチルヒドラジド、

安息香酸 2- (1 H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

安息香酸 2-(5-クロロー1-メチルー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

- 5 安息香酸 2-(5-メトキシ-1H-インドール-2-カルボニル)ヒドラジド、
 - 安息香酸 2-(5-イソプロピル-1H-インドール-2-カルボニル)ヒドラジド、
 - 安息香酸 2-(5-ニトロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 安息香酸 2- (5-ベンジルオキシ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 10 安息香酸 2-(6-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 6Hーチエノ [2, 3-b] ピロールー5ーカルボン酸 2-(5-クロロー1Hーインドールー2-カルボニル)ヒドラジド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2-フロオロフェニル)-イミノーメチル) ヒドラジド、
- 15 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-((3-フロオロフェニル)-イ ミノーメチル) ヒドラジド、
 - 5-クロロ-1 Hーインドールー 2-カルボン酸 2- ((4-フロオロフェニル) ーイミノーメチル) ヒドラジド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2- (イミノー (p-トリル) -メ
- 20 チル) ヒドラジド、
 - 5-クロロ-1 H-インドール-2 カルボン酸 2- ((4 クロロフェニル) イミノーメチル) ヒドラジド、
- 25 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2- ((3-フルオロフェニル) -イミノーメチル) ヒドラジド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2- (イミノー(o-トリル)ーメ チル) ヒドラジド、
- 5 ークロロー1 H ーインドールー 2 ーカルボン酸 2 ー(イミノー(mートリル)ーメ
- 30 チル) ヒドラジド、

5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 2- (イミノー (チオフェンー2- イル) ーメチル) ヒドラジド、

- 5-クロロー1 Hーインドールー2-カルボン酸 2- (イミノー (ピリジンー2-イル) -メチル) ヒドラジド、
- 5 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 2- ((フラン-2-イル)-イミノ -メチル) ヒドラジド、
 - 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-((2-クロロー6-フルオロフェニル) -イミノーメチル) ヒドラジド、
- 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2- (イミノー(2-トリフルオロ 10 メチルフェニル) -メチル) ヒドラジド、
 - 5ークロロー1Hーインドールー2ーカルボン酸 2ー (イミノー (ピラジンー2ーイル) ーメチル) ヒドラジド、
 - 3-アミノ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 15 3-メトキシ安息香酸 2- (5-クロロ- 1 H-インドール- 2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 5-アミノ-2-メチルチアゾール-4-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロー
- 20 2, 4-ジオキソキナゾリン-3-イル) アミド、
 - 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (2,3-ジヒドロー2,4-ジオキソー4H-ベンゾ [e] [1,3] オキサジンー3ーイル) アミド、
 - 5-クロロー1 H インドールー2 カルボン酸 (1, 2, 3, 4 テトラヒドロー 4- オキソー2- チオキソキナゾリン- 3- イル) アミド、
- 25 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 (3, 4-ジヒドロ-2-メチルー 4-オキソキナゾリン-3-イル) アミド、
 - 5-クロロ-1 Hーインドールー2-カルボン酸 (3, 4-ジヒドロー4-オキソキナゾリンー3-イル) アミド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロー
- 30 4ーオキソキナゾリンー3ーイル)アミド、

5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロー

- 2. 5-ジオキソ-5H-ベンゾ [e] [1, 4] ジアゼピン-4-イル) アミド、
- 5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 (2,3,4,5-テトラヒドロー
- 3, 5-ジオキソーベンゾ [f] [1, 4] オキサアゼピン-4-イル) アミド、
- - 5-イソプロピル-1H-インドール-2-カルボン酸 (7-フルオロ-1,2,3,
 - 4ーテトラヒドロー2、4ージオキソキナゾリンー3ーイル)アミド、
 - 5-フルオロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロ
- 10 -2, 4-ジオキソキナゾリン<math>-3-イル) アミド、
 - 6-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロー
 - 2, 4-ジオキソキナゾリン-3-イル) アミド、
 - 3-((5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) アミノ) -1, 2, 3, 4-
 - テトラヒドロー2, 4ージオキソキナゾリンー7ーカルボン酸メチルエステル、
- 15 3-((5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) アミノ) -1, 2, 3, 4- テトラヒドロ-2, 4-ジオキソキナゾリン-7-カルボン酸、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロー
 - 2, 4ージオキソー6ー(トリフルオロアセチルアミノ)キナゾリンー3ーイル)アミド、
- 20 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (6-アミノ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2, 4-ジオキソキナゾリン-3-イル) アミド、
 - 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (5-クロロー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2. 4-ジオキソキナゾリンー3-イル) アミド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (6-クロロ-1, 2, 3, 4-テ
- 25 トラヒドロー2, 4ージオキソキナゾリンー3ーイル) アミド、
 - 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (7-クロロー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2, 4-ジオキソキナゾリンー3-イル) アミド、
 - 5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 (8-クロロー1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2, 4-ジオキソキナゾリン-3-イル) アミド、

- 4-テトラヒドロー2, 4-ジオキソキナゾリン-1-イル) 酢酸、
- 2-(3-((5-2))-1)-1
- 4-テトラヒドロ-2, 4-ジオキソキナゾリン-1-イル) 酢酸メチルエステル、
- 5-メチル-1H-インドール-2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロー
- 5 2, 4ージオキソキナゾリンー3ーイル) アミド、
 - 5-メチルー1 Hーインドールー2-カルボン酸 (7-フルオロー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー2. 4-ジオキソキナゾリン-3-イル) アミド、
 - 5-xチル-1H-インドール-2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2, 4-ジオキソキナゾリン-3-イル) アミド、
- 10 5-メチル-1H-インドール-2-カルボン酸 (6,7-ジフルオロ-1,2,3,4-テトラヒドロ-2,4-ジオキソキナゾリン-3-イル)アミド、
 - 5-メチル-1H-インドール-2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロー
 - 6-メトキシー2, 4-ジオキソキナゾリン-3-イル)アミド、
 - 5-メチル-1H-インドール-2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロー
- 15 6ーヒドロキシー2, 4ージオキソキナゾリンー3ーイル)アミド、
 - 酢酸 3-((5-メチルー1H-インドールー2-カルボニル) アミノ) -1,2,3,
 - 4-テトラヒドロー2、4-ジオキソキナゾリンー6-イルエステル、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロー
 - 2, 4ージオキソー1ープロピルキナゾリンー3ーイル)アミド、
- 20 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 (1, 2, 3, 4-テトラヒドロー 1-メチルー2, 4-ジオキソキナゾリンー3-イル) アミド、
 - N-(1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-7-ニトロ-2, 4-ジオキソキナゾリン-3-イル) -5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸アミド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (2, 4-ジオキソパーヒドロピリ.
- 25 ミジンー3ーイル)アミド、
 - 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (4-オキソー2-チオキソパーヒドロピリミジン-3-イル) アミド、
 - 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (2, 4-ジオキソー1-フェニル パーヒドロピリミジン-3-イル) アミド、
- 30 5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 (4-オキソー1-フェニルパーヒ

ドロピリミジンー3ーイル)アミド、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (1-(4-フルオロフェニル)-

- 2、4-ジオキソパーヒドロピリミジン-3-イル)アミド、
- 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (2, 4-ジオキソー1-(ピリジ
- 5 ン-2-イル)パーヒドロピリミジン-3-イル)アミド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (1-(3-フルオロフェニル)-
 - 2. 4 ジオキソパーヒドロピリミジン-3-イル) アミド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (1-(2-フルオロフェニル)-
 - 2. 4-ジオキソパーヒドロピリミジン-3-イル)アミド、
- 10 5-フルオロー1H-インドールー2-カルボン酸 (2,4-ジオキソー1-フェニルーパーヒドロピリミジン-3-イル)アミド、
 - 5-メチル-1H-インドール-2-カルボン酸 (2, 4-ジオキソ-1-フェニル -パーヒドロピリミジン-3-イル) アミド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (1-(3-クロロフェニル)-2,
- 15 4ージオキソパーヒドロピリミジンー3ーイル)アミド、
 - 5 ー クロロー 1 H ー インドールー 2 ー カルボン酸 (2,4 ー ジオキソー1 ー (m ー トリル) パーヒドロピリミジンー 3 ー イル) アミド、
 - 5-クロロー1H-インドールー2ーカルボン酸 (2,4-ジオキソー1-(p-トリル)パーヒドロピリミジン-3-イル)アミド、
- 20 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 (1-(4-クロロフェニル)-2, 4-ジオキソパーヒドロピリミジン-3-イル) アミド、

 - 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 ((4S)-2,5-ジオキソー4-
- 25 フェニルイミダゾリジン-1-イル)アミド、
 - 5-クロロー1 H-インドールー2 -カルボン酸 (2, 4-ジオキソー1-フェニル イミダゾリジン-3-イル) アミド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (4-オキソー<math>1-フェニル-2-チオキソイミダブリジン-3-イル) アミド、
- 30 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (4-オキソー1-フェニルイミダ

ゾリジンー3ーイル)アミド、

5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (2-オキソー1-フェニルイミダ ブリジン-3-イル)アミド、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 ((4R)-2,5-ジオキソー4-

5 フェニルイミダゾリジンー1ーイル)アミド、

5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 ((4S) -1, 3-ジオキソーパーヒドロピロロ「1. 2-c]イミダゾールー2-イル)アミド、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 ((4R)-1, 3-ジオキソーパーヒドロピロロ [1, 2-c]イミダゾール-2-イル) アミド、

- 10 5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 ((4S) -4-ベンジルー2, 5-ジオキソイミダゾリジンー1-イル) アミド、
 - 5-クロロ-1 H-インドール-2 カルボン酸 ((4R) 4 -ベンジル-2 , 5 ジオキソイミダゾリジン-1 イル)アミド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (2,4-ジオキソイミダゾリジン
- 15 3 イル) アミド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (1-メチル-2, 5-ジオキソー 4-フェニルイミダゾリジン-1-イル) アミド、
 - 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 (2,4-ジオキソー1-(4-フルオロフェニル) イミダゾリジンー3-イル) アミド、
- 20 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (2, 5-ジオキソ-4-(2-フルオロフェニル) イミダゾリジン-1-イル) アミド、
 - 5-クロロー1H-インドールー2ーカルボン酸 (2,5-ジオキソー4-(2-チエニル) イミダブリジン-1-イル) アミド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (2,5-ジオキソー4-(4-フ
- 25 ルオロフェニル) イミダゾリジン-1-イル) アミド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 (2,5-ジオキソー4-(4-クロロフェニル) イミダゾリジン-1-イル) アミド、
 - 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 ((4S)-2, 5-ジオキソ-4-(4-ヒドロキシフェニル)イミダゾリジン-1-イル)アミド、
- 30 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 ((4S) -2, 5-ジオキソー4-

(4-メトキシフェニル) イミダゾリジン-1-イル) アミド、

5-クロロ-1 H-インドール-2 - カルボン酸 ((4 R) -2 , 5 - ジオキソ-4 - (4 - メトキシフェニル)イミダゾリジン-1 - イル)アミド、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2- (アニリノカルボニル) ヒドラ 5 ジド、

5 ークロロー 1 H ーインドールー 2 ーカルボン酸 2 ー (フェニルチオカルボニル) ヒドラジド、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-(2-フェニルアセチル)ヒドラジド、

10 5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 2-(2-オキソー2-フェニルア セチル) ヒドラジド、

5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-((2-フルオロフェニル) アミ ノカルボニル) ヒドラジド、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((3-フルオロフェニル)アミ

15 ノカルボニル) ヒドラジド、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2- (アニリノカルボニル) -2-メチルヒドラジド、

20 5 ークロロー 1 Hーインドールー 2 ーカルボン酸 2 ー ((2 ークロロアニリノ) カルボ ニル) ヒドラジド、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((3-クロロアニリノ)カルボ ニル) ヒドラジド、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((4-クロロアニリノ) カルボ

25 ニル) ヒドラジド、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((1-フェニルシクロプロパン) カルボニル) ヒドラジド、

5-クロロ-1 H-インドール-2 - カルボン酸 2- ((1-フェニルシクロペンタン) カルボニル) ヒドラジド、

30 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((1-フェニルシクロヘキサ

- ン) カルボニル) ヒドラジド、
- 5 ークロロー 1 Hーインドールー 2 ーカルボン酸 2 ー (2 ーフェニルプロパノイル) ヒドラジド、
- 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-(3-ヒドロキシ-2-フェニ
- 5 ルプロパノイル) ヒドラジド、
 - 5-クロロー1H-インドールー2ーカルボン酸 2-(2-メチルー2-フェニルプロパノイル) ヒドラジド、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2S)-2-アミノ-2-フェニルアセチル) ヒドラジド、
- 10 N- (2- (2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノ) -2-オキソ-1-フェニルエチル) アセトアミド、
 - 2ーモルホリノエチル (2-((2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノ) カルボニル) フェニル) カルバメート pートルエンスルホン酸塩、
 - 2-アミノ-4, 5-ジフルオロ安息香酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2
- 15 カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、
 - 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、
 - 3-(ジメチルアミノ) 安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
- 20 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドールー2-カルボニル)ヒドラジド 塩酸塩、
 - 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、
 - 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドール-2-カル
- 25 ボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、
 - 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、
 - 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド pートルエンスルホン酸塩、
- 30 2-アミノ安息香酸 2- (5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラ

ジド pートルエンスルホン酸塩、

2-アミノ安息香酸 2- (5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-メチルー1H-インドール-2-カル

- 5 ボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、
 - 3-アミノ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド <math>p-トルエンスルホン酸塩、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2-クロロフェニル)-イミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
- 10 5 ークロロー1Hーインドールー2ーカルボン酸 2 ー ((2ークロロフェニル) ーイミ ノーメチル) ヒドラジド pートルエンスルホン酸塩、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2-クロロフェニル)ーイミノーメチル) ヒドラジド 塩酸塩、
 - 5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 2- (イミノーフェニルーメチル)
- 15 ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2-クロロフェニル)-イミノーメチル) ヒドラジド ブテン二酸塩、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2-フルオロフェニル)ーイミノーメチル) ヒドラジド 塩酸塩、
- 20 5 ークロロー1Hーインドールー2ーカルボン酸 2 ー ((2ーフルオロフェニル) ーイ ミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 2-((1-イミノ-2-フェニルエチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((3-フルオロフェニル)-イ
- 25 ミノーメチル) ヒドラジド 塩酸塩、
 - 5-クロロー1H-インドールー2ーカルボン酸 2-((3,4-ジフルオロフェニル) -イミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2- (イミノー (2-メトキシフェニル) -メチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
- 30 5-200 -21 -21 -22 -2

- ーイミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
- 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2,4-ジフルオロフェニル)-イミノーメチル)ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
- 5-クロロ-1H-インドールー2-カルボン酸 <math>2-((1,2-i) + 1H-i)
- 5 ロールー5ーイル)ーイミノーメチル)ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 2-アミノ安息香酸 2- (5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、
 - 2-アミノ安息香酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、
- 10 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-メチルー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、
 - 2- (ジメチルアミノ) 安息香酸 2- (5-クロロー1 H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、
 - 2-アミノ-4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カル
- 15 ボニル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 2-アミノ安息香酸 2- (5-ブロモ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-メチルー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、および
- 20 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-メチルー1 H-インドールー2-カルボニル)ヒドラジド メタンスルホン酸塩
 - からなる群より選ばれる請求項1記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグ。
 - 10. 安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジ
- 25 ド、
 - 2-アミノ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 2-ヒドロキシ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 30 3-(2-(2-(5-2)) + (1-2) +

ボニル)フェニルカルバモイルオキシ)-2,2-ジメチルプロピオン酸、

安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) -1-メチルヒド ラジド、

安息香酸 2- (1-アセチル-5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒ 5 ドラジド、

5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2- (イミノーフェニルーメチル) セドラジド、

5-アミノチアゾールー4-カルボン酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

10 安息香酸 2-(5-7)ルオロー1H-4ンドールー2-3ルボニル)ヒドラジド、 シクロヘキサンカルボン酸 2-(5-7)ルオロー1H-4ンドールー2-3ルボニル) ヒドラジド、

チオフェン-2-カルボン酸 2-(5-フルオロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

15 4-ニトロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

2-メチル安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

4-メチル安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

20

2-メトキシ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

3-メトキシ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

25 4ーメトキシ安息香酸 2ー (5ークロロー1Hーインドールー2ーカルボニル) ヒドラジド、

3-メチル安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

2 ークロロ安息香酸 2 ー (5 ークロロー1 Hーインドールー2 ーカルボニル) ヒドラ 30 ジド、

3-クロロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

4ークロロ安息香酸 2ー (5ークロロー1Hーインドールー2ーカルボニル) ヒドラジド、

- - シクロヘキサンカルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 2, 4-ジクロロ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)
- 10 ヒドラジド、
 - 2, 6-ジクロロ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 2,4-ジフルオロ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 15 ビフェニルー2ーカルボン酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 3-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 4-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒド 20 ラジド、
 - 3-トリフルオロメチル安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 4-トリフルオロメチル安息香酸 2- (5-クロロ- 1 H-インドール- 2-カルボ -ル)ヒドラジド、
- 25 2ートリフルオロメチル安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 安息香酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル)ヒドラジド、
 - 安息香酸 2-(5-2) 2 -
- 30 安息香酸 2-(5,7-ジクロロ-1H-インドール-2-カルボニル)ヒドラジド、

2-アミノ安息香酸 2- (5-イソプロピル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-イソプロピル-1H-インドール-2-ーカルボニル) ヒドラジド、

- 5 2-アミノ安息香酸 2- (5-フルオロ-1H-インドール-2-カルボニル)ヒドラジド、
 - 2-アミノ安息香酸 2- (6-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 3-アミノー4-(2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジ
- 10 ノカルボニル) 安息香酸メチルエステル、
 - 3-アミノイソニコチン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 15 ピリジン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 3- (ジメチルアミノ) 安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - N-(3-(2-(5-クロロー<math>1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジノカル
- 20 ボニル)フェニル)アセトアミド、

 - 4-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)-2 -メチルヒドラジド、
- - 2-(2-(2-(5-)2-1H-)4-1H-)4-1H-14-
 - 2-(ジメチルアミノ)安息香酸 2-(5-クロロ-1Hーインドールー2-カルボ
- 30 ニル) ヒドラジド、

- 2-メチルアミノ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 5 2-アミノー4ークロロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボ ニル) ヒドラジド、

 - 2-アミノー3-クロロ安息香酸 2- (5-クロロー1H-インドールー2-カルボ
- 10 ニル) ヒドラジド、
 - 2-アミノ-5-クロロ安息香酸 2- (5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボ =ル)ヒドラジド、
 - 4-シアノ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 15 4-(1H-テトラゾール-5-イル) 安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 3-(1H-テトラゾール-5-イル) 安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 2-(2-(2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカル
- 20 ボニル)アニリノ)酢酸、
 - 2-アミノ安息香酸 2- (5-メチル- 1 H-インドール- 2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-メチルー<math>1 H-インドールー2-カルボニル)ヒドラジド、
- 25 メチル (2-(2-(5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノ カルボニル) フェニル) カルバメート、
 - 2-(2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェニル ジメチルカルバメート、
- 2-アミノ安息香酸 2- (5-エチル- 1 H-インドール- 2-カルボニル) ヒドラ 30 ジド、
 - 204

2-アミノー4, 5-ジフルオロ安息香酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2-ーカルボニル) ヒドラジド、

- 2-(2-ビドロキシエトキシ)安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)ヒドラジド、
- 5 2-(3-(2-(5-)クロロー1 H-インドールー2-カルボニル)ヒドラジノカルボニル)フェノキシ)酢酸メチルエステル、

 - $2-(3-(2-(5-クロロー<math>1\,\mathrm{H}$ ーインドールー2ーカルボニル)ヒドラジノカル
- 10 ボニル)フェノキシ)-N, N-ジメチルアセトアミド、
 - 2-メチルチアゾール-4-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 4- (2H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル) 安息香酸 2- (5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 15 3- (2H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル) 安息香酸 2- (5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 1, 3-ジヒドロキシー2-プロピル (2- (2- (5-クロロー1 H-インドール -2-カルボニル)ヒドラジノカルボニル)フェニル)カルバメート、
- 20 ボニル)フェニル)カルバモイルオキシ)-2,2-ジメチルプロピオン酸、
 - チオフェン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - フラン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 25 2,6-ジクロロニコチン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 1H-ピロールー2ーカルボン酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2ーカルボ ニル) ヒドラジド、
- 1 Hーイミダゾールー4ーカルボン酸 2 (5 クロロー1 H インドールー2 カ
- 30 ルボニル) ヒドラジド、

ピラジン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

チオフェン-3-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

- 5 フラン-3-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒ ドラジド、
 - 5-クロロチオフェン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 3-クロロチオフェン-2-カルボン酸 2- (5-クロロ-1 H-インドール-2-10 カルボニル)ヒドラジド、
 - 1-メチル-1H-ピロール-2-カルボン酸 2- (5-クロロ-1H-インドール -2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 5-メチルチオフェン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、
- 15 3ーメチルチオフェンー2ーカルボン酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、
 - 2,6ージフルオロ安息香酸 2ー(5ークロロー1Hーインドールー2ーカルボニル) ヒドラジド、
- 2,3-ジフルオロ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)20 ヒドラジド、
 - 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-(ナフタレン-1-カルボニル) ヒドラジド、
 - 3, 4, 5-トリフルオロ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)ヒドラジド、
- 25 2, 3, 4, 5ーテトラフルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドール-2 ーカルボニル) ヒドラジド、
 - 2-アミノー4-メチル安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)ヒドラジド、
- 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カル 30 ボニル) ヒドラジド、

2-アミノー5-メチル安息香酸 2-(5-クロロー<math>1H-インドールー2-カルボニル)ヒドラジド、

2-アミノー6-メチル安息香酸 2- (5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

5 2-アミノー3-メチル安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボ ニル)ヒドラジド、

2-アミノー4, 5-ジフルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-ーカルボニル) ヒドラジド、

3-アミノチオフェン-2-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-

10 カルボニル) ヒドラジド、

20

2-アミノ安息香酸 2- (5-ブロモ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-ブロモー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

15 1H-ピラゾールー4ーカルボン酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

1-メチル-1H-ピロール-2-カルボン酸 2-(5-メチル-1H-インドール -2-カルボニル) ヒドラジド、

チオフェン-3-カルボン酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

4Hーチエノ[3, 2-b]ピロールー5-カルボン酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル)ヒドラジド、

2-ヒドロキシエチル (2-(2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニ

30 ル) ヒドラジノカルボニル) フェニル) カルバメート、

3-ヒドロキシプロピル (2-(2-(5-))クロロ-1 H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェニル) カルバメート、

2-((2-(2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)) ヒドラジノカルボニル) フェニル) カルバモイルオキシ) 酢酸、

5 2-((2-(2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)) ヒドラジノカルボニル) フェニル) カルバモイルオキシメチル) <math>-2-メチルマロン酸、

メチル 2-(2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノカルボニル) フェニルカルバメート、

シクロヘキサンカルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル)

10 -1ーメチルヒドラジド、

ミノーメチル) ヒドラジド、

・チオフェンー 2 ーカルボン酸 2 ー (5 ークロロー 1 H ーインドールー 2 ーカルボニル) ー 1 ーメチルヒドラジド、

安息香酸 2-(1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

安息香酸 2-(5-クロロー1-メチルー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

安息香酸 2-(5-メトキシ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

安息香酸 2-(5-イソプロピル-1H-インドール-2-カルボニル)ヒドラジド、

安息香酸 2-(5-ニトロー1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

安息香酸 2-(5-ベンジルオキシ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジ

20 ド、

25

15

5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-((2-フロオロフェニル)-イミノーメチル) ヒドラジド、

5 ークロロー1Hーインドールー2 ーカルボン酸 2 - ((3 - フロオロフェニル) - イ

5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-((4-フロオロフェニル)-イミノーメチル) ヒドラジド、

チル) ヒドラジド、

5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-((4-クロロフェニル)-イミ ノーメチル) ヒドラジド、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((3-クロロフェニル)ーイミ

5 ノーメチル) ヒドラジド、

5ークロロー1Hーインドールー2ーカルボン酸 2ー((2ークロロフェニル)ーイミノーメチル) ヒドラジド、

5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2- (イミノー (oートリル) ーメ チル) ヒドラジド、

10 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2- (イミノー (m-トリル) -メ チル) ヒドラジド、

5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2- (イミノー (チオフェンー2-イル) ーメチル) ヒドラジド、

5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-(イミノー(ピリジンー2-イ

15 ル)ーメチル)ヒドラジド、

5-クロロー1H-インドールー2ーカルボン酸 2-((フラン-2-イル)ーイミノーメチル) ヒドラジド、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2-クロロ-6-フルオロフェニル) -イミノーメチル) ヒドラジド、

20 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-(イミノー(2-トリフルオロメチルフェニル)-メチル) ヒドラジド、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-(イミノー(ピラジン-2-イル)-メチル) ヒドラジド、

3-アミノ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラ

25 ジド、

3-メトキシ安息香酸 2- (5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド、

5-アミノ-2-メチルチアゾール-4-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

30 2-モルホリノエチル (2-((2-(5-クロロ-1H-インドールー2-カルボニ

ル) ヒドラジノ) カルボニル) フェニル) カルバメート p-トルエンスルホン酸塩、 2-アミノー4, 5-ジフルオロ安息香酸 2-(5-メチルー<math>1Hーインドールー2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カル

5 ボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、

3- (ジメチルアミノ) 安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド 塩酸塩、

10 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロー1H-インドールー2-カル

15 ボニル) ヒドラジド pートルエンスルホン酸塩、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、

2-アミノ安息香酸 2- (5-メチルー1 H-インドールー2-カルボニル)ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、

20 2-アミノ安息香酸 2- (5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-メチルー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、

3-アミノ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラ

25 ジド pートルエンスルホン酸塩、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2-クロロフェニル)ーイミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2-クロロフェニル)-イミノーメチル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、

ノーメチル)ヒドラジド 塩酸塩、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2- (イミノーフェニルーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2-クロロフェニル)ーイミ

- 5 ノーメチル) ヒドラジド ブテン二酸塩、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2-フルオロフェニル)ーイミノーメチル) ヒドラジド 塩酸塩、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2-フルオロフェニル)-イミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
- 10 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((1-イミノ-2-フェニルエチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((3-フルオロフェニル)-イミノーメチル) ヒドラジド 塩酸塩、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((3,4-ジフルオロフェニル)
- 15 ーイミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 5-クロロー1H-インドールー2ーカルボン酸 2- (イミノー (2-メトキシフェニル) -メチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2,6-ジフルオロフェニル) -イミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
- 20 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 2-((2, 4-ジフルオロフェニル) -イミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((1,2-ジメチル-1H-ピロール-5-イル) -イミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 2-アミノ安息香酸 2- (5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラ
- 25 ジド pートルエンスルホン酸塩、
 - 2-アミノ安息香酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、
 - 2-アミノ-4-フルオロ安息香酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、
- 30 2-(ジメチルアミノ)安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボ

ニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、

2-アミノ安息香酸 2- (5-ブロモ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラ

5 ジド メタンスルホン酸塩、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-メチルー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、および

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-メチルー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩

10 からなる群より選ばれる請求項1記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグ。

11. 2-モルホリノエチル (2-((2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジノ) カルボニル) フェニル) カルバメート p-トルエンスルホン酸塩、

15 2-アミノー4,5-ジフルオロ安息香酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2 -カルボニル)ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、

3-(ジメチルアミノ)安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボ

20 ニル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2- (5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド 塩酸塩、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー<math>1Hーインドールー2-カルボニル)ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、

25 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド <math>p-トルエンスルホン酸塩、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、

2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カル

30 ボニル) ヒドラジド pートルエンスルホン酸塩、

2-アミノ安息香酸 2- (5-メチル- 1 H-インドール- 2-カルボニル)ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、

- 2-アミノ安息香酸 2- (5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、
- 5 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2-カル ボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、
 - 3-アミノ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2-クロロフェニル) -イミ
- 10 ノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-((2-クロロフェニル)-イミノーメチル) ヒドラジド <math>p-トルエンスルホン酸塩、
 - 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-((2-クロロフェニル)-イミノーメチル) ヒドラジド 塩酸塩、
- 15 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2- (イミノーフェニルーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、

 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2-フルオロフェニル)ーイ
- 20 ミノーメチル) ヒドラジド 塩酸塩、
 - 5-クロロー1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2-フルオロフェニル)-イミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((1-イミノ-2-フェニルエチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
- - 5-クロロー1H-インドールー2ーカルボン酸 2-((3,4-ジフルオロフェニル) -イミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2- (イミノ-(2-メトキシフェ
- 30 ニル)ーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、

5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-((2,6-ジフルオロフェニル) ーイミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、

- 5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 2-((2,4-ジフルオロフェニル) -イミノーメチル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
- 5 5-クロロー1H-インドールー2-カルボン酸 2-((1, 2-ジメチルー1H-ピロールー5-イル) -イミノーメチル)ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 2ーアミノ安息香酸 2- (5ーメチルー1Hーインドールー2ーカルボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、
- 2-アミノ安息香酸 2-(5-メチル-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラ10 ジド ベンゼンスルホン酸塩、
 - 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-メチルー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド ベンゼンスルホン酸塩、
 - 2-(ジメチルアミノ) 安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボ ニル) ヒドラジド <math>p-トルエンスルホン酸塩、
- 15 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-クロロー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 2-アミノ安息香酸 2- (5-ブロモ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩、
 - 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-メチルー1 H-インドールー2-カル
- 20 ボニル) ヒドラジド p-トルエンスルホン酸塩、および
 - 2-アミノー4-フルオロ安息香酸 2-(5-メチルー1H-インドールー2-カルボニル) ヒドラジド メタンスルホン酸塩
 - からなる群より選ばれる請求項1記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグ。
- 25 12. 請求項1~11のいずれかに記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る 塩又はプロドラッグと医薬的に許容される担体とを含有してなる医薬組成物。
 - 13. 請求項1~11のいずれかに記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る 塩又はプロドラッグと医薬的に許容される担体とを含有してなるHLGPa阻害剤。
 - 14. 請求項1~11のいずれかに記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る
- 30 塩又はプロドラッグと医薬的に許容される担体とを含有してなる糖尿病治療薬。

- 15. 高脂血症治療薬との併用のための請求項14記載の医薬組成物。
- 16. 高脂血症治療薬がスタチン系の薬剤である請求項15記載の医薬組成物。
- 17. スタチン系の薬剤が、ロバスタチン、シンバスタチン、プラバスタチン、フルバスタチン、アトルバスタチン又はセリバスタチンである請求項16記載の医薬組成物。
- 5 18. インスリン製剤、スルホニル尿素薬、インスリン分泌促進薬、スルホンアミド薬、ビグアナイド薬、αグルコシターゼ阻害薬及びインスリン抵抗性改善薬からなる群より選ばれる糖尿病治療薬とHLGPa阻害薬とを組み合わせてなる糖尿病の治療又は予防用医薬組成物。
- 19. 糖尿病治療薬が、インスリン、グリベンクラミド、トルブタミド、グリクロピ ラミド、アセトヘキサミド、グリメピリド、トラザミド、グリクラジド、ナテグリニド、グリブゾール、塩酸メトホルミン、塩酸ブホルミン、ボグリボース、アカルボースおよ び塩酸ピオグリタゾンからなる群より選ばれる請求項18記載の糖尿病の治療又は予防 用医薬組成物。
 - 20. HLGPa阻害薬が請求項1~11のいずれかに記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグである請求項18又は19記載の糖尿用治療薬。
 - 21. 請求項1~11のいずれかに記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る 塩又はプロドラッグを投与することからなる糖尿病の治療又は予防方法。
 - 22. 高脂血症治療薬と併用する請求項21記載の治療又は予防方法。

15

25

- 23. 高脂血症治療薬がスタチン系の薬剤である請求項22記載の治療又は予防方法。
- 20 24. スタチン系の薬剤が、ロバスタチン、シンバスタチン、プラバスタチン、フル バスタチン、アトルバスタチン又はセリバスタチンである請求項23記載の治療又は予 防方法。
 - 25. インスリン製剤、スルホニル尿素薬、インスリン分泌促進薬、スルホンアミド薬、ビグアナイド薬、αグルコシターゼ阻害薬及びインスリン抵抗性改善薬からなる群より選ばれる糖尿病治療薬とHLGPa阻害薬とを組み合わせてなる糖尿病の治療又は予防用医薬組成物を投与することからなる糖尿病の治療又は予防方法。
 - 26. 糖尿病治療薬が、インスリン、グリベンクラミド、トルブタミド、グリクロピラミド、アセトへキサミド、グリメピリド、トラザミド、グリクラジド、ナテグリニド、グリブゾール、塩酸メトホルミン、塩酸ブホルミン、ボグリボース、アカルボースおよび塩酸ピオグリタゾンからなる群より選ばれる請求項25記載の治療又は予防方法。

27. HLGPa阻害薬が請求項1~11のいずれかに記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグである請求項25又は26記載の治療又は予防方法。

- 28. 糖尿病治療薬を製造するための、請求項1~11のいずれかに記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグの使用。
 - 29. 高脂血症治療薬を併用する請求項28記載の使用。
 - 30. 高脂血症治療薬がスタチン系の薬剤である請求項29記載の使用。
 - 31. スタチン系の薬剤が、ロバスタチン、シンバスタチン、プラバスタチン、フルバスタチン、アトルバスタチン又はセリバスタチンである請求項30記載の使用。
- 10 32. 糖尿病の治療又は予防用医薬組成物を製造するための、インスリン製剤、スルホニル尿素薬、インスリン分泌促進薬、スルホンアミド薬、ビグアナイド薬、αグルコシターゼ阻害薬及びインスリン抵抗性改善薬からなる群より選ばれる糖尿病治療薬およびHLGPa阻害薬の使用。
- 33. 糖尿病治療薬が、インスリン、グリベンクラミド、トルブタミド、グリクロピ ラミド、アセトへキサミド、グリメピリド、トラザミド、グリクラジド、ナテグリニド、 グリブゾール、塩酸メトホルミン、塩酸ブホルミン、ボグリボース、アカルボースおよ び塩酸ピオグリタゾンからなる群より選ばれる請求項32記載の糖尿病治療薬およびHLGPa阻害薬の使用。
- 34. HLGPa阻害薬が請求項1~11のいずれかに記載のインドール化合物、そ 20 の医薬上許容し得る塩又はプロドラッグである請求項32又は33記載の使用。

補正書の請求の範囲

[2003年4月01日(01.04.03) 国際事務局受理:出願当初の請求の範囲 1-3、9は補正された;他の請求の範囲は変更なし。(9頁)]

1. (補正後) 一般式(1)

$$\begin{array}{c|cccc}
R^3 & R^5 & R^6 \\
\hline
 & N-N \\
 & R^7 & (1)
\end{array}$$

〔式中、

5 R^1 は、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又はアシル基であり;

R²は、水素原子又はハロゲン原子であり;

 R^3 は、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、ニトロ基、アミノ基、水酸基、シアノ基、アシル基、アラルキルオキシ基又はチアゾリル基(該チアゾリル基は、 C_{1-6} アルキル基又はアミノ基で置換されてもよい)であり;

10 R⁴は、水素原子又は C_{1-6} アルキル基であり;

 R^5 は、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は C_{2-7} アルコキシカルボニル基であり; R^6 は、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又はアラルキル基(該アラルキル基は、ハロゲン原子で置換されてもよい)であり;

R⁷は、



15 A B

 ${ここで、Xは、=O又は=NHであり;}$

Aは、-N(R^8) -(ここで、 R^8 は水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は置換基を有していてもよいアリール基である)、-C(R^9)(R^{10}) -(ここで、 R^9 及び R^{10} は同一又は異なって、独立して、水素原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} ヒドロキシアルキル基、 C_{2-7} アルコキシカルボニルアミノ基又はアシルアミノ基であるか、あるいは R^9 及び R^{10} が隣接する炭素原子と一緒になって、 C_{3-7} シクロアルキル基を形成してもよい)、-(CH_2) $_m$ -NH-(ここで、mは $1\sim 4$ の整数である)、-CO-、-S-又は単結合であり;

Bは、

原子と一緒になって、

を形成してもよく;

Wは-CO-、-CS-又は $-CH_2-$ であり;

5 V_1 は-CO-、-CS-又は $-CH_2$ -であり;

 V_2 は-O-、 $-CH_2-$ 又は-N(R^{45})-(ここで、 R^{45} は、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は置換基を有していてもよいアリール基である)であり;

 V_3 は-CH(R^{46})-又は-N($R^{46'}$)-(ここで、 R^{46} および $R^{46'}$ は、それぞれ 水素原子、アラルキル基、ヘテロアリール基又は置換基を有していてもよいアリール基 である)である}を形成してもよい;但し、Aが-N(R^8)-(ここで、 R^8 は前記と 同義である)であり、かつBが式(a)

$$R^{11}$$
 R^{12}
 R^{13}
 R^{14}
 R^{15}
(a)

で表される時、式 (a) 中、 R^{11} 、 R^{12} 、 R^{13} 、 R^{14} および R^{15} は、同時に水素原子ではない〕で表されるインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグ。

15 2. (補正後) R^6 が、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又はアラルキル基(該アラルキル基は、ハロゲン原子で置換されてもよい)であり; R^7 が、

 ${ここで、Xが、=O又は=NHであり;}$

20 Aが、-N ($R^{8'}$) - (ここで、 $R^{8'}$ は水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は置換基を有していてもよいフェニル基である)、-C ($R^{9'}$) ($R^{10'}$) - (ここで、 $R^{9'}$ 及び $R^{10'}$ は同一又は異なって、水素原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} ヒドロキシ

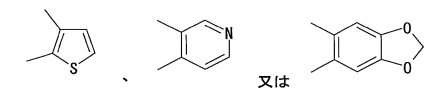
アルキル基、 C_{2-7} アルコキシカルボニルアミノ基又はアシルアミノ基であるか、あるいは R^{9} 及び R^{10} が隣接する炭素原子と一緒になって、 C_{3-7} シクロアルキル基を形成してもよい)、 $-(CH_2)_m-NH-(ここで、mは1~4の整数である)、<math>-CO-$ 、-S-又は単結合であり;

5 Bが、

4['] は請求項1と同義である)であり;

 R^{38} は、水素原子又は、ハロゲン原子若しくは C_{1-6} アルキル基で置換されていてもよいフェニル基又はピリジル基であり;

 R^{39} 及び R^{40} はともに水素原子であるか、あるいは R^{39} 及び R^{40} が隣接する炭素 5 原子と一緒になって、

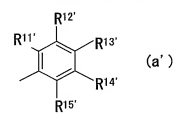


を形成してもよく;

WおよびV」は請求項1と同義であり;

 V_2 'は-O-、 $-CH_2-$ 又は-N(R^{45})-(ここで、 R^{45} は、水素原子、 C_{1-6} ア 10 ルキル基、ハロゲン原子で置換されていてもよいフェニル基である)であり;

 V_3 'は $-CH(R^{46})$ -又は $-N(R^{46})$ - (ここで、 R^{46} および R^{46} 'は、それぞれ水素原子、ベンジル基、チエニル基、又はハロゲン原子、ヒドロキシ基若しくは C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよいフェニル基である)である}を形成してもよい;但し、Aが $-N(R^{8}$ ')- (ここで、 R^{8} 'は前記と同義である)であり、かつBが式(a ')



で表される時、式 (a') 中、 $R^{11'}$ 、 $R^{12'}$ 、 $R^{13'}$ 、 $R^{14'}$ および $R^{15'}$ は、同時に水素原子ではない〕で表される請求項1 記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグ。

3. (補正後) R^6 が、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又はアラルキル基(該アラルキル 20 基は、ハロゲン原子で置換されてもよい)であり; R^7 が、

$$X$$
 A
 B

{ここで、Xは請求項1と同義であり;

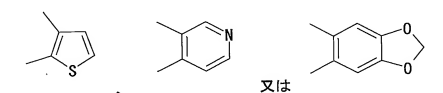
5

Aは、 $-N(R^{8"})$ -(ここで、 $R^{8"}$ は水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は置換基を有していてもよいアリール基である)、 $-C(R^{9"})(R^{10"})$ -(ここで、 $R^{9"}$ 及び $R^{10"}$ は同一又は異なって、水素原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} ヒドロキシアルキル基又は C_{2-7} アルコキシカルボニルアミノ基であるか、あるいは $R^{9"}$ 及び $R^{10"}$ が隣接する炭素原子と一緒になって、 C_{3-7} シクロアルキル基を形成してもよい)、

素原子、 C_{1-6} アルキル基又は C_{2-7} アルコキシカルボニル基である)又は-C(U)-N($R^{44'''}$)-(ここで、Uは=O又は=Sであり、 $R^{44'''}$ は $R^{44''}$ と同義である)あり;

R38"は、水素原子又は置換基を有していてもよいアリール基であり;

5 R^{39} "及び R^{40} "は、同一又は異なって、水素原子、 C_{1-6} アルキル基又は C_{2-7} アルコキシカルボニル基であるか、或いは R^{39} "及び R^{40} "が隣接する炭素原子と一緒になって、



を形成してもよく;

10 W'' は-CO-又は-CH₂-であり;

 V_1 および V_2 は請求項1と同義であり;

 V_3 ''は一 $CH(R^{46}$ '')-又は $-N(R^{46}$ '')-(ここで、 R^{46} ''及び R^{46} ''は、同一又は異なって、水素原子又は置換基を有していてもよいアリール基である)である}を形成してもよい;但し、Aが $-N(R^{8}$ '')-(ここで、 R^{8} ''は前記と同義である)であり、かつBが式(a '')

$$R^{12''}$$
 $R^{13''}$
 $R^{14''}$
 $R^{15''}$
 $R^{15''}$

15

で表される時、式 (a'') 中、 $R^{11''}$ 、 $R^{12''}$ 、 $R^{13''}$ 、 $R^{14''}$ および $R^{15''}$ は、同時に水素原子ではない〕で表される請求項1記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグ。

- 20 4. R^1 、 R^2 、 R^4 、 R^5 及び R^6 が水素原子である請求項1記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグ。
 - 5. R^3 がハロゲン原子又は C_{1-6} アルキル基である請求項4記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグ。
 - 6. Xが=Oであり、Aが単結合であり、かつBが

$$R^{11}$$
 R^{13} R^{14} R^{15}

である請求項4記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグ。

7. Xが=NHであり、Aが単結合であり、かつBが

$$R^{11}$$
 R^{12}
 R^{13}
 R^{14}
 R^{15}

である請求項4記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグ。

8. R⁶及びR⁷が隣接する窒素原子と一緒になって

$$-N$$

$$R^{36}$$

$$R^{37}$$

$$(i)$$

カルボニル) ヒドラジド、

10

20

5 を形成する請求項1記載のインドール化合物、その医薬上許容し得る塩又はプロドラッグ。

9. (補正後) 安息香酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

2-アミノ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

2-ヒドロキシ安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

3-(2-(2-(5-0)) + (1-1) + (

15 安息香酸 2- (5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) -1-メチルヒド ラジド、

安息香酸 2- (1-アセチル-5-クロロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2- (イミノーフェニルーメチル) ヒドラジド、

5-アミノチアゾール-4-カルボン酸 2-(5-クロロ-1H-インドール-2-

安息香酸 2-(5-フルオロ-1H-インドール-2-カルボニル) ヒドラジド、 シクロヘキサンカルボン酸 <math>2-(5-フルオロ-1H-インドール-2-カルボニル)

(4-メトキシフェニル) イミダゾリジン-1-イル) アミド、

5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 ((4R)-2,5-ジオキソ-4-(4-メトキシフェニル) イミダブリジン-1-イル) アミド、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-(フェニルチオカルボニル) ヒドラジド、

5-クロロ-1 H-インドール-2-カルボン酸 2-(2-フェニルアセチル) ヒドラジド、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-(2-オキソ-2-フェニルア セチル) ヒドラジド、

10 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2-フルオロフェニル) アミ ノカルボニル) ヒドラジド、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((3-フルオロフェニル)アミノカルボニル) ヒドラジド、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((4-フルオロフェニル)アミ

15 ノカルボニル) ヒドラジド、

5

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((2-クロロアニリノ)カルボ ニル) ヒドラジド、

5ークロロー1Hーインドールー2ーカルボン酸 2ー((3ークロロアニリノ)カルボニル)ヒドラジド、

20 5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((4-クロロアニリノ)カルボ ニル)ヒドラジド、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((1-フェニルシクロプロパン) カルボニル) ヒドラジド、

5-クロロ-1H-インドール-2-カルボン酸 2-((1-フェニルシクロペンタ

25 ン) カルボニル) ヒドラジド、

5-クロロー1 H-インドールー2-カルボン酸 2- ((1-フェニルシクロヘキサ

PCT19条(1)の規定に基づく説明書

請求の範囲第1-3項および第9項において、一般式 (1) の化合物から、(i) Xが = Sである化合物、および (ii) R^7 におけるAが-N (R^8) - であり、Bが式 (a) で表される基であり、かつ式 (a) 中の R^{11} 、 R^{12} 、 R^{13} 、 R^{14} および R^{15} が同時に 水素原子である化合物を削除した。当該補正により、国際調査報告で挙げられた引用文献 6-18 (ここでいう文献番号は、国際調査報告で挙げられた文献に順に番号を付した時の番号である)と本願は区別された。

10 以上から、本願は文献6-18に対して新規性を有しているといえる。

International application No. PCT/JP02/11234

A. CLASS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER	403/12 405/12 400/1	2.
Int.	C1 ⁷ C07D209/42, 401/12, 401/14 413/12, 417/12, 487/04, 49	95/04, 409/14, A61K31/40	04,
	31/407, 31/41, 31/4178, 31	./4188, 31/4196, 31/4155	5,
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both nat	tional classification and IPC	
	S SEARCHED	hu aloggification sumb -1-V	
Minimum d	ocumentation searched (classification system followed t C1 C07D209/42, 401/12, 401/14	!, 403/12, 405/12, 409/1	.2,
	413/12, 417/12, 487/04, 49	95/04, 409/14, A61K31/40	04,
	31/407, 31/41, 31/4178, 31		
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included	in the fields searched
771		o of data have and and	rch terms used
	lata base consulted during the international search (name	e or uata base and, where practicable, sea	ton terms used)
CAPL	.,		
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	EP 1088824 A2 (PFIZER PROD.		18,19,32,33
A	17 April, 2001 (17.04.01),	200004582 A	1-17,20, 28-31,34
		6399601 B1	70 OT/O4
	& US 2002/0183369 A1		
x	EP 1125580 A2 (PFIZER PROD.	INC.),	18,19,32,33
A A	22 August, 2001 (22.08.01),		1-17,20,
	& CA 2331847 A & AU	200116399 A	28-31,34
	& JP 2001-206856 A & US & KR 2001083148 A & ZA	2001/0040936 AI 200100607 A	
	& HU 200100321 A		
× Furth	ler documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
* Specia	al categories of cited documents:	"T" later document published after the inte	ernational filing date or
"A" docum	nent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	priority date and not in conflict with the understand the principle or theory und	he application but cited to lerlying the invention
"E" earlier date	"E" earlier document but published on or after the international filing "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot		claimed invention cannot be
"L" docum			e claimed invention cannot be
special	special reason (as specified) considered to involve an inventive step when the document is		p when the document is
means	means combination being obvious to a person skilled in the art		n skilled in the art
"P" document published prior to the international filing date but later "&" document member of the same patent family than the priority date claimed			
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sear 12 February, 2003	
30 0	January, 2003 (30.01.03)	12 reprudry, 2003	(12.02.00)
Name and -	mailing address of the ISA/	Authorized officer	
	anese Patent Office		
Facsimile N	To.	Telephone No.	

International application No.
PCT/JP02/11234

`	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X A	EP 1136071 A2 (PFIZER PROD. INC.), 26 September, 2001 (26.09.01), & AU 200128130 A & CA 2341344 A & JP 2001-302546 A & HU 200101158 A & KR 2001092696 A & NZ 510677 A & ZA 200102318 A & US 2003/0004162 A1	18,19,32,33 1-17,20, 28-31,34
X A	WO 96/39384 A1 (PFIZER INC.), 12 December, 1996 (12.12.96), & NO 9601664 A	18,19,32,33 1-17,20, 28-31,34
X A	WO 96/39385 A1 (PFIZER INC.), 12 December, 1996 (12.12.96), & CZ 9601627 A & NO 9602322 A & AU 9654753 A & KR 97001323 A & SK 9600720 A & FI 9704437 A & ZA 9604646 A & EP 832066 A1 & BR 9602626 A & HU 9601285 A & JP 11-500445 A & CN 1140709 A & NZ 286736 A & TW 450961 A & US 2002/0028810 A1	18,19,32,33 1-17,20, 28-31,34
Х	Monatshefte fuer Chemie, (2001), 132(6), p.753-63	1-4
х	Arzneimittel-Forschung, (2000), 50(1), pages 48 to 54	1-5,12
х	Chemical Abstracts, Vol.125, abs.No.195347, RN=156550-19-5, 156550-21-9, 181026-40-4, 181026-42-6 & Indian J.Heterocycl.Chem., (1996), 5(4), p.269-72	1-5,12
Х	Chemical Abstracts, Vol.121, abs.No.82943, RN=126016-01-1, 126016-03-3, 126016-06-6, 156550-02-6, 156550-04-8, 156550-05-9, 156550-06-0, 156550-07-1, 156550-09-3, 156550-10-6, 156550-11-7, 156550-12-8, 156550-14-0, 156550-15-1, 156550-16-2, 156550-17-3, 156550-19-5, 156550-20-8, 156550-21-9, 156550-22-0, 156550-24-2, 156550-25-3, 156550-26-4 & Acta Ciencia Indica, Chemistry, (1992), 18(4), pages 397 to 400	1-5,12
X	Proc.Nat.Acad.Sci., India, Sec. A:Phys.Sci., (1992), 62(2), P.161-6	1-5,12

International application No.
PCT/JP02/11234

Citation of document with indication where appropriate of the relevant naccores	Relevant to claim No.
	1,4,12
	1-3,21
<pre>Ind.J.Chem., Sec. B:Org.Chem.Incl.Med.Chem., (1989), 28B(8), p.626-30</pre>	1-5,12
Chemical Abstracts, Vol.110, abs.No.231529	1-4
<pre>Ind.J.Chem., Sec. B:Org.Chem.Incl.Med.Chem., (1988), 27B(7), p.678-80</pre>	1-3,5,12
Boletin de la Sociedad Quimica del Peru, (1983), 49(2), p.110-9	1-3
Tetrahedron Lett., (1972), (23), p.2333-5	1-4,6
Chemical Abstracts, Vol.71, abs.No.12941	1-4,8
	(1989), 28B(8), p.626-30 Chemical Abstracts, Vol.110, abs.No.231529 Ind.J.Chem., Sec. B:Org.Chem.Incl.Med.Chem., (1988), 27B(7), p.678-80 Boletin de la Sociedad Quimica del Peru, (1983), 49(2), p.110-9 Tetrahedron Lett., (1972), (23), p.2333-5 Chemical Abstracts, Vol.71, abs.No.12941

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1998)

International application No.

PCT/JP02/11234

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. X Claims Nos.: 21-27 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: Claims 21-27 fall under the category of methods for treatment of the human body by therapy.
Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: The subject matters of claims 1-17, 20, 28-31, and 34 relate to the compound of claim 1, while the subject matters of claims 18, 19, 32, and 33 include use of an HLGPa inhibitory drug which is different from the compound of claim 1. It cannot be said that there is a technical relationship between the two groups of subject matters which involves a special technical feature. Therefore, this application involves two inventions, i.e., one disclosed in claims 1-17, 20, 28-31, and 34 and one disclosed in claims 18, 19, 32, and 33.
1. X As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

International application No.

PCT/JP02/11234

Continuation of A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ 31/427, 31/4439, 31/497, 31/517, 31/536, 31/5377, 31/5513, 31/553, 45/00, 45/06, A61P3/10, 43/00

(According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC)

Continuation of B. FIELDS SEARCHED

Minimum Documentation Searched(International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ 31/427, 31/4439, 31/497, 31/517, 31/536, 31/5377, 31/5513, 31/553, 45/00, 45/06, A61P3/10, 43/00

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))・

Int. C1⁷ C07D209/42, 401/12, 401/14, 403/12, 405/12, 409/12, 413/12, 417/12, 487/04, 495/04, 409/14, A61K 31/404, 31/407, 31/41, 31/4178, 31/4188, 31/4196, 31/4155, 31/427, 31/4439, 31/497, 31/517, 31/536, 31/537 7, 31/5513, 31/553, 45/00, 45/06, A61P3/10, 43/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1⁷ C07D209/42, 401/12, 401/14, 403/12, 405/12, 409/12, 413/12, 417/12, 487/04, 495/04, 409/14, A61K 31/404, 31/407, 31/41, 31/4178, 31/4188, 31/4196, 31/4155, 31/427, 31/4439, 31/497, 31/517, 31/536, 31/537 7, 31/5513, 31/553, 45/00, 45/06, A61P3/10, 43/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CAPLUS, REGISTRY (STN)

·C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Х	EP 1088824 A2(PFIZER PROD. INC.) 2001.04.17 &	18, 19, 32, 33
A	CA 2321379 A & BR 200004582 A & JP 2001-131181 A &	1-17, 20,
	US 6399601 B1 & US 2002/0183369 A1	28-31, 34
X	EP 1125580 A2(PFIZER PROD. INC.) 2001.08.22 &	18, 19, 32, 33
A	CA 2331847 A & AU 200116399 A & JP 2001-206856 A &	1-17, 20,
	US 2001/0046958 A1 & KR 2001083148 A & ZA 200100607 A &	28-31, 34
	HU 200100321 A	į.
		1
		, ,

|x| C欄の続きにも文献が列挙されている。

│ │ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 30.01.03 国際調査報告の発送日 12.02.03 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 国永 保 野便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3490

C (続き) .	関連すると認められる文献	
引用文献の		関連する
カテゴリー* X A	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 EP 1136071 A2(PFIZER PROD. INC.) 2001.09.26 & AU 200128130 A & CA 2341344 A & JP 2001-302546 A & HU 200101158 A & KR 2001092696 A & NZ 510677 A & ZA 200102318 A & US 2003/0004162 A1	請求の範囲の番号 18, 19, 32, 33 1-17, 20, 28-31, 34
X A	WO 96/39384 A1(PFIZER INC.) 1996.12.12 & NO 9601664 A & AU 9654626 A & CZ 9601573 A & SK 9600699 A & KR 97001322 A & ZA 9604409 A & EP 832065 A1 & FI 9704436 A & NZ 286460 A & HU 9601475 A & BR 9602542 A & JP 10-511687 A & TW 346485 A & NO 9900405 A & US 6107329 A & CN 1142492 A & CA 2342471 A & EP 1134213 A2	18, 19, 32, 33 1–17, 20, 28–31, 34
X A	WO 96/39385 A1 (PFIZER INC.) 1996. 12. 12 & CZ 9601627 A & NO 9602322 A & AU 9654753 A & KR 97001323 A & SK 9600720 A & FI 9704437 A & ZA 9604646 A & EP 832066 A1 & BR 9602626 A & HU 9601285 A & JP 11-500445 A & CN 1140709 A & NZ 286736 A & TW 450961 A & US 2002/0028810 A1	18, 19, 32, 33 1–17, 20, 28–31, 34
Х .	Monatshefte fuer Chemie, (2001), 132(6), p. 753-63	1-4
X.	Arzneimittel-Forschung, (2000), 50(1), p. 48-54	1-5, 12
X	Chemical Abstracts, vol. 125, abs. no. 195347, RN=156550-19-5, 156550-21-9, 181026-40-4, 181026-42-6 & Indian J. Heterocycl. Chem., (1996), 5(4), p. 269-72	1-5, 12
X	Chemical Abstracts, vol. 121, abs. no. 82943, RN=126016-01-1, 126016-03-3, 126016-06-6, 156550-02-6, 156550-04-8, 156550-05-9, 156550-06-0, 156550-07-1, 156550-09-3, 156550-10-6, 156550-11-7, 156550-12-8, 156550-14-0, 156550-15-1, 156550-16-2, 156550-17-3, 156550-19-5, 156550-20-8, 156550-21-9, 156550-22-0, 156550-24-2, 156550-25-3, 156550-26-4 & Acta Ciencia Indica, Chemistry, (1992), 18(4), p. 397-400	1-5, 12
X	Proc. Nat. Acad. Sci., India, Sec. A: Phys. Sci., (1992), 62(2), p. 161-6	1-5, 12
X	Tetrahedron, (1997), 53 (12), p. 4219-30	1, 4, 12
X	Biol. Pharm. Bull., (1993), 16(1), p. 36-8	1-3, 21
X	Ind. J. Chem., Sec. B:Org. Chem. Incl. Med. Chem., (1989), 28B(8), p. 626-30	1-5, 12

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	Chemical Abstracts, vol. 110, abs. no. 231529	1-4
X	Ind. J. Chem., Sec. B: Org. Chem. Incl. Med. Chem., (1988), 27B(7), p. 678-80	1-3, 5, 12
X	Boletin de la Sociedad Quimica del Peru, (1983), 49(2), p. 110-9	1-3
X	Tetrahedron Lett., (1972), (23), p. 2333-5	1-4,6
X	Chemical Abstracts, vol. 71, abs. no. 12941	1-4,8
00	,	
		,
,		
	•	
0		
		٥
-		
	•	

	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)
	第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作
1. x	請求の範囲 <u>21-27</u> は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
	請求の範囲21-27に記載された発明は、人体の治療による処置方法に該当する。
2.	請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
	請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)
次に並	べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
請 する	求の範囲1-17,20,28-31,34に記載された発明は、請求の範囲1に記載された化合物に関 ものであるのに対し、請求の範囲18,19,32,33に記載された発明は、請求の範囲1に記載
され	た化合物とは異なるHLGPa阻害薬を用いることを包含するものであり、両発明間に
範囲	特別の技術的特徴を含む技術的関係があるとはいえない。したがって、本出願は請求の 1-17,20,28-31,34に記載された発明と同18,19,32,33に記載された発明の2発明を包含す
る。	
_	
	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2.	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3.	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. []	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載 されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
	y
追加調査	手数料の異議の申立てに関する注意
	追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。
1~~1	